COMPOSITION FOR ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT AND ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT USING THE SAME

Patent number:

WO03048268

Publication date:

2003-06-12

Inventor:

ONIKUBO TOSHIKAZU (JP); ORYU YOSHITAKE (JP);

AMANO MASAOMI (JP); MAKI SHINICHIRO (JP);

YANAI HIROYUKI (JP); YAGI TADAO (JP)

Applicant:

TOYO INK MFG CO (JP); ONIKUBO TOSHIKAZU (JP); ORYU YOSHITAKE (JP); AMANO MASAOMI (JP);

MAKI SHINICHIRO (JP); YANAI HIROYUKI (JP); YAGI

TADAO (JP)

Classification:

- international:

C09K11/06; H01L51/30; H01L51/50; C09K11/06;

H01L51/05; H01L51/50; (IPC1-7): C09K11/06;

H05B33/14

- european:

C09K11/06; H01L51/30H4; H01L51/30H4B;

H01L51/30H6; H01L51/30H8

Application number: WO2002JP12592 20021202

Priority number(s): JP20010368036 20011203; JP20020018009 20020128

Also published as:

EP1452574 (A1) US2004151944 (A CN1526002 (A)

Cited documents:

EP0965629 EP1087006 US5529853

JP2001213866 JP11329733

more >>

Report a data error he

Abstract of WO03048268

A composition for an organic electroluminescence element comprising (A) a compound having a perylene ring and (B) a compound having a diketopyrrolopyrrole skeleton; and an organic EL element which comprises a pair of electrodes composed of an anode and a cathode and one or more organic layer containing a luminous layer, wherein at least one layer of the organic layers comprises the above composition for an organic electroluminescence element. Further, a composition for an organic electroluminescence element which comprises (C) a compound providing a solid film exhibiting a fluorescence spectrum having a peak wavelength at 550 nm or more and (D) a compound such that a solid film consisting of (C) and 5 wt % relative to (C) of (D) has a fluorescence spectrum in a region of 500 to 800 nm wherein an area of a portion having a wave length of 600 nm or less accounts for 20 % or less relative to that of the whole region; and an organic EL element which has a luminous layer comprising the composition.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2003年6月12日(12.06.2003)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 03/048268 A1

(51) 国際特許分類7:

C09K 11/06, H05B 33/14

(21) 国際出願番号:

PCT/JP02/12592

(22) 国際出願日:

2002年12月2日(02.12.2002)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2001-368036 特願2002-18009

2001年12月3日(03.12.2001) JP

2002年1月28日(28.01.2002)

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 東洋 インキ製造株式会社 (TOYO INK MFG. CO., LTD.) [JP/JP]; 〒104-8377 東京都 中央区 京橋二丁目3番 13号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 鬼久保 俊一 (ONIKUBO, Toshikazu) [JP/JP]; 〒104-8377 東京都中 央区 京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会 社内 Tokyo (JP). 尾立 嘉岳 (ORYU, Yoshitake) [JP/JP]; 〒104-8377 東京都 中央区 京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内 Tokyo (JP). 天野 真臣

(AMANO, Masaomi) [JP/JP]; 〒104-8377 東京都 中央 区 京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社 内 Tokyo (JP). 真木 伸一郎 (MAKI, Shinichiro) [JP/JP]; 〒104-8377 東京都 中央区 京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内 Tokyo (JP). 矢内 宏幸 (YANAI, Hiroyuki) [JP/JP]; 〒104-8377 東京都 中央区 京橋二丁目3番13号 東洋インキ製造株式会社内 Tokyo(JP). 八木 弾生 (YAGI, Tadao) [JP/JP]; 〒104-8377 東京都中央区 京橋二丁目3番13号 東洋インキ製 造株式会社内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 三好 秀和 (MIYOSHI, Hidekazu); 〒105-0001 東京都港区 虎ノ門1丁目2番3号 虎ノ門第一ビル9階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): CN, JP, KR, US.
- (84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SI, SK, TR).

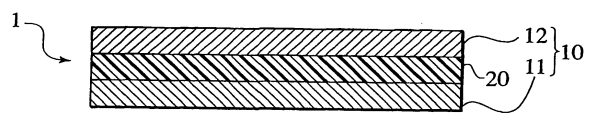
添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、 定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: COMPOSITION FOR ORGANIC ELECTROLUMINESCENCE ELEMENT AND ORGANIC ELECTROLUMINES-CENCE ELEMENT USING THE SAME

(54) 発明の名称: 有機エレクトロルミネセンス素子用組成物およびそれを使用した有機エレクトロルミネセンス素子



(57) Abstract: A composition for an organic electroluminescence element comprising (A) a compound having a perylene ring and (B) a compound having a diketopyrrolopyrrole skeleton; and an organic EL element which comprises a pair of electrodes composed of an anode and a cathode and one or more organic layer containing a luminous layer, wherein at least one layer of the organic layers comprises the above composition for an organic electroluminescence element. Further, a composition for an organic electroluminescence element which comprises (C) a compound providing a solid film exhibiting a fluorescence spectrum having a peak wavelength at 550 nm or more and (D) a compound such that a solid film consisting of (C) and 5 wt % relative to (C) of (D) has a fluorescence spectrum in a region of 500 to 800 nm wherein an area of a portion having a wave length of 600 nm or less accounts for 20 % or less relative to that of the whole region; and an organic EL element which has a luminous layer comprising the composition.

(57) 要約:

ペリレン環を有する化合物(A)とジケトピロロピロール骨格を有する化合物(B)とを含む有機エレクトロルミネセンス(EL)素子用組成物、ならびに、陽極と陰極とからなる一対の電極と、前記電極間に形成された発光層を含む一層以上の有機層とを含み、この有機層のうちの少なくとも一層が上記有機EL素子用組成物からなる層である有機EL素子を開示する。さらに、固体膜の蛍光スペクトルのピーク波長が550nm以上である化合物(C)と、前記化合物(C)に対し5重量%含有させた固体膜の500~800nmの蛍光スペクトル領域における600nm以下の波長部分の占める面積が全体の20%以下である化合物(D)とを含む有機EL素子用組成物、ならびに、この組成物からなる発光層を備えた有機EL素子を開示する。

明細書

有機エレクトロルミネセンス素子用組成物 およびそれを使用した有機エレクトロルミネセンス素子

5

技 術 分 野

本発明は、平面光源や表示等に使用される有機エレクトロルミネセンス(EL) 素子用組成物(有機EL素子用材料)およびそれを用いた有機EL素子に関する。

10

15

20

25

背景技術

有機物質を使用したEL素子は、固体発光型の安価な大面積フルカラー表示素子としての用途が有望視され、多くの開発が行われている。一般にEL素子は、発光層および該層をはさんだ一対の対向電極から構成されている。発光は、両電極間に電界が印加されると、陰極側から電子が注入され、陽極側から正孔が注入され、この電子が発光層において正孔と再結合し、エネルギー準位が伝導帯から価電子帯に戻る際に、エネルギーを光として放出する現象である。

従来の有機EL素子は、無機EL素子に比べて駆動電圧が高く、発光輝度や発光効率が低く、特性劣化も著しいため、実用化には至っていなかった。しかし、近年、10V以下の低電圧で発光する高い蛍光量子効率を持つ有機化合物を含む薄膜を積層した有機EL素子が報告され、関心を集めている(Appl. Phys. Lett.,第51巻,913頁,1987年発行参照)。この方法によれば、金属キレート錯体を発光層、アミン系化合物を正孔注入層に使用して、高輝度の緑色発光を得ることができ、6~10Vの直流電圧で輝度は数1000(cd/m²)、最大発光効率は1.5(lm/W)を達成して、実用レベルに近い性能を有している。

有機EL素子の中でも、特に橙色~赤色の発光を得るための有機EL素子用発 光材料としては、C. H. Chenら著, Macromol. Symp., 第12 5

10

15

25

5号,34~36頁および49~58頁,1997年発行に記載されているDC M、DCJ、DCJT、DCJTBといった4H-ピラン誘導体が報告されているが、発光輝度が低いという問題があった。

このように、橙色~赤色の高輝度発光を得るための従来の有機EL素子用発光 材料は、いずれも充分な発光輝度を有しておらず、寿命の短いものであった。一 方、黄色~赤色の発光材料は平面性が高く、また、より長波長の蛍光を得ること ができるよう分子内に電子供与性の部分と電子吸引性の部分を持つ極性の高い分 子構造であるため、有機EL素子用発光材料として用いる場合、同種分子同士が 相互作用することによって励起した分子が発光せずに失活してしまう "濃度消光 "等の好ましくない現象が発生し易い。置換基の数を増やす、立体的にかさ高い 置換基を導入する等の改良が試みられているが、それに伴う分子量の増大により、 溶剤に対する溶解性が低下し、または素子作成時の蒸着性が悪くなる等の作業性 の悪化が懸念される。そのため、このような作業性の悪化を招くことなく、より 一層の高い発光輝度と長い寿命を持った有機EL素子用材料が求められていた。 高い発光輝度と長い寿命を両立するために、ドーピングという手法が取られる が、膜の主成分となるホスト材料と発光成分となるドーピング材料(ドーパント)

発明の開示

20 本発明の第一の側面によれば、ペリレン環を有する化合物(A)とジケトピロロピロール骨格を有する化合物(B)とを含む有機EL(エレクトロルミネセンス)素子用組成物(以下、「組成物X」と記す。)が提供される。

の良好な組み合わせを見つけることが重要な課題であった。

本発明の第二の側面によれば、以下の特性を有する化合物(C)と化合物(D)とを含む有機エレクトロルミネセンス素子用組成物(以下、「組成物Y」と記す。)が提供される:

(1) 化合物 (C): 固体膜の蛍光スペクトルのピーク波長が550nm以上である化合物;

(2) 化合物 (D): 前記化合物 (C) に対し5重量%含有させた固体膜の500~800nmの蛍光スペクトル領域における600nm以下の波長部分の占める面積が全体の20%以下である化合物。

本発明の第三の側面によれば、陽極と陰極とからなる一対の電極と、この電極間に形成された発光層を含む一層以上の有機層とを含む有機EL素子であって、前記有機層のうちの少なくとも一層が上記組成物Xからなる層である有機EL素子が提供される。

5

10

15

20

25

本発明の第四の側面によれば、陽極と陰極とからなる一対の電極と、この電極間に形成された少なくとも一層の発光層とを含む有機EL素子であって、前記発光層のうちの少なくとも一層が上記組成物Yからなる層である有機EL素子が提供される。

図面の簡単な説明

Fig. 1は、有機EL素子の一実施形態を模式的に示す断面図である。

Fig. 2 は、化合物(A 4)に化合物(B 9)を5 重量%含有するように共蒸着した膜厚30 nmの薄膜の蛍光スペクトル(2点鎖線)、および実施例8 における E L 発光スペクトル(実線)(スペクトルの面積が等しくなるように強度を調整後)を示すチャートである。

発明を実施するための最良の形態

組成物Xは、ペリレン環を有する化合物(A)とジケトピロロピロール骨格を有する化合物(B)とを含んでいる。

無置換のペリレンは青色の蛍光を発するが、置換基を有することにより蛍光波 長が長波長化していく。置換基を多数有する場合、置換基により共役系が拡大す る場合、置換基に電子吸引または供与効果がある場合には、波長シフトが大きい。 特にアルコキシル基、アリールオキシ基、アミノ基などの電子供与基を有する場 合には、大きな波長シフトが見られる場合があり、特に置換基を有するアミノ基

をペリレン環に付加することにより、目的とする色を含む黄色から赤色の広範囲 の色調を持つ強い蛍光を有する化合物を比較的容易に得ることができる。

ペリレン環に付加する置換基としては、1価の脂肪族炭化水素基、1価の芳香 族炭化水素基、1価の脂肪族複素環基、1価の芳香族複素環基、ハロゲン原子、 シアノ基、アルコキシル基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ 基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アルキ ルスルホニル基、アリールスルホニル基等が挙げられる。

5

10

15

20

25

ここで、1価の脂肪族炭化水素基としては、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、シクロアルキル基が挙げられ、これらは炭素数1~18であることが好ましい。具体的には、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、イソプチル基、sec-ブチル基、tert-ブチル基、ペンチル基、イソペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、デシル基、ドデシル基、ペンタデシル基、オクタデシル基等の炭素数1~18のアルキル基;ピニル基、1-プロペニル基、2-プロペニル基、1-オクテニル基、1-ブテニル基、1-オクタデセニル基等の炭素数2~18のアルケニル基、1-デシニル基、1-プテニル基、3ープチニル基、1-プチニル基、2ープロピニル基、1-プチニル基、2ープロピニル基、1-アジール基、2ープチニル基、3ープチニル基、1-オクチニル基、1-デシニル基、1-オクタデシール基等の炭素数2~18のアルキニル基;シクロプロピル基、シクロプチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロペンチル基、シクロアルキル基が挙げられる。

1価の芳香族炭化水素基としては、炭素数6~30の1価の単環、縮合環、環集合芳香族炭化水素基が挙げられる。具体的には、フェニル基、oートリル基、mートリル基、pートリル基、2,4ーキシリル基、pークメニル基、メシチル基等の炭素数6~30の1価の単環芳香族炭化水素基;1ーナフチル基、2ーナフチル基、1ーアンスリル基、2ーアンスリル基、5ーアンスリル基、1ーフェ

ナンスリル基、9-フェナンスリル基、1-アセナフチル基、2-アズレニル基、1-ピレニル基、2-ピレニル基、1-ピレニル基、2-ピレニル基、1-ペリレニル基、2-ペリレニル基、3-ペリレニル基、2-トレフェニレニル基、2-インデニル基、1-アセナフチレニル基、2-ナフタセニル基、2-ペンタセニル基等の炭素数10~30の1価の縮合環炭化水素基;0-ピフェニリル基、mーピフェニリル基、pーピフェニリル基、テルフェニリル基、7-(2-ナフチル)-2-ナフチル基等の炭素数12~30の1価の環集合炭化水素基が挙げられる。

5

10

15

20

1価の脂肪族複素環基としては、3-イソクロマニル基、7-クロマニル基、 3-クマリニル等の炭素数3~18の1価の脂肪族複素環基が挙げられる。

1価の芳香族複素環基としては、2-フリル基、3-フリル基、2-チエニル 基、3-チエニル基、2-ベンゾフリル基、2-ベンゾチエニル基、2-ピリジ ル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、2-キノリル基、3-キノリル基、4 -キノリル基、1-イソキノリル基、4-キノリル基、2-ピラジニル基等の炭 素数3~30の1価の芳香族複素環基が挙げられる。

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子が挙げられる。

アルコキシル基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ 基、tertーブトキシ基、オクチルオキシ基、tertーオクチルオキシ基、 2ーボルニルオキシ基、2ーイソボルニルオキシ基、1ーアダマンチルオキシ基 等の炭素数1~18のアルコキシル基が挙げられる。

アリールオキシ基としては、フェノキシ基、4-tertープチルフェノキシ 基、1-ナフチルオキシ基、2-ナフチルオキシ基、9-アンスリルオキシ基等 の炭素数6~30のアリールオキシ基が挙げられる。

アルキルチオ基としては、メチルチオ基、エチルチオ基、tertープチルチ 25 オ基、ヘキシルチオ基、オクチルチオ基等の炭素数1~18のアルキルチオ基が 挙げられる。

アリールチオ基としては、フェニルチオ基、2-メチルフェニルチオ基、4-

t e r t - プチルフェニルチオ基等の炭素数6~30のアリールチオ基が挙げられる。

アシル基としては、アセチル基、プロピオニル基、ピバロイル基、シクロヘキシルカルボニル基、ベンゾイル基、トルオイル基、アニソイル基、シンナモイル基等の炭素数2~18のアシル基が挙げられる。

5

10

15

20

25

アルコキシカルボニル基としては、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、ペンジルオキシカルボニル基等の炭素数2~18のアルコキシカルボニル 基が挙げられる。

アリールオキシカルボニル基としては、フェノキシカルボニル基、ナフチルオ キシカルボニル基等の炭素数2~18のアリールオキシカルボニル基が挙げられ る。

アルキルスルホニル基としては、メシル基、エチルスルホニル基、プロピルス ルホニル基等の炭素数2~18のアルキルスルホニル基が挙げられる。

アリールスルホニル基としては、ベンゼンスルホニル基、p-トルエンスルホニル基等の炭素数2~18のアリールスルホニル基が挙げられる。

以上に述べたペリレン環に付加する置換基は、別の上記置換基によってさらに 置換されていてもよいし、これら置換基同士が結合して環を形成し、例えばベン ゾペリレン環やテリレン環等になっていてもよい。

上記の置換基の置換位置は、特に限定されるものではないが、置換基の1つはペリレン環の3位に付加していることが好ましい。たとえばペリレン環の3位にアミノ基が結合するような構造である場合、ペリレン環とアミノ基とのなす角が比較的同一平面に保たれるため蛍光性が強くなり、有機EL素子として用いた場合の発光輝度が向上するからである。

上記の置換基の炭素数は、1~18が好ましく、1~12がさらに好ましい。 置換基の炭素数が多くなると、溶剤に対する溶解性が乏しくなるため、精製が困 難になる、素子作製時の作業性が悪くなる、蒸着によって素子を作製する場合の 蒸着性が悪くなる、といった点が懸念されるためである。

上記の置換基の置換数は、特に限定されないが、合成のしやすさや生成物の特性、特に蒸着で用いる場合はその特性の観点から、1~8であることが好ましく、1~4がさらに好ましい。置換基が複数である場合、それらは同種であってもよいし、異なる置換基の組み合わせであってもよい。

上記の置換基のうち、好ましい基としては、置換もしくは未置換のアミノ基が挙げられる。このアミノ基への置換基としては、置換もしくは未置換の1価の脂肪族炭化水素基、置換もしくは未置換の1価の芳香族炭化水素基、置換もしくは未置換の1価の脂肪族複素環基、置換もしくは未置換の1価の芳香族複素環基が挙げられ、これらの具体例としては、ペリレン環への置換基として前述した基が挙げられる。なかでも好ましいのは、二置換アミノ基であり、特には2個ともアリール基で置換されたジアリールアミノ基である。ここで、「アリール基」には、芳香族炭化水素基とともに芳香族複素環基も含まれ、先に例示した1価の芳香族炭化水素基、1価の芳香族複素環基を好ましく用いることができる。

5

10

15

20

25

5

10

15

20

25

ビス(クオーターナフタレニル)アミノ基、ジアズレニルアミノ基、ジヘプタレニ ルアミノ基、ビス(ビフェニレニル)アミノ基、ジインダセニルアミノ基、ジフル オランテニルアミノ基、ジアセナフチレニルアミノ基、ビス(アセアントリレニル) アミノ基、ジフェナレニルアミノ基、ジフルオレニルアミノ基、ジアントリルア ミノ基、ビス(ピアントラセニル)アミノ基、ビス(ターアントラセニル)アミノ基、 ビス(クオーターアントラセニル)アミノ基、ビス(アントラキノリル)アミノ基、ジ フェナントリルアミノ基、ジトリフェニレニルアミノ基、ジピレニルアミノ基、 ジクリセニルアミノ基、ジナフタセニルアミノ基、ジプレイアデニルアミノ基、 ジピセニルアミノ基、ジペリレニルアミノ基、ビス(ペンタフェニル)アミノ基、 ジペンタセニルアミノ基、ビス(テトラフェニレニル)アミノ基、ビス(ヘキサフェ ニル)アミノ基、ジヘキサセニルアミノ基、ジルビセニルアミノ基、ジコロネニル アミノ基、ビス(トリナフチレニル)アミノ基、ビス(ヘプタフェニル)アミノ基、ジ ヘプタセニルアミノ基、ジピラントレニルアミノ基、ジオバレニルアミノ基、メ チルエチルアミノ基、メチルプロピルアミノ基、メチルブチル基、メチルペンチ ルアミノ基、メチルヘキシルアミノ基、エチルプロピルアミノ基、エチルブチル アミノ基、エチルペンチルアミノ基、エチルヘキシルアミノ基、プロピルブチル アミノ基、プロピルペンチルアミノ基、プロピルヘキシルアミノ基、ブチルペン チルアミノ基、ブチルヘキシルアミノ基、ペンチルヘキシルアミノ基、フェニル ビフェニリルアミノ基、フェニルターフェニリルアミノ基、フェニルナフチルア ミノ基、フェニルアントリルアミノ基、フェニルフェナントリルアミノ基、ピフ ェニリルナフチルアミノ基、ピフェニリルアントリルアミノ基、ピフェニリルフ ェナントリルアミノ基、ピフェニリルターフェニリルアミノ基、ナフチルアント リルアミノ基、ナフチルフェナントリルアミノ基、ナフチルターフェニリルアミ ノ基、アントリルフェナントリルアミノ基、アントリルターフェニリルアミノ基、 メチルフェニルアミノ基、メチルピフェニリルアミノ基、メチルナフチルアミノ 基、メチルアントリルアミノ基、メチルフェナントリルアミノ基、メチルターフ エニリルアミノ基、エチルフェニルアミノ基、エチルピフェニリルアミノ基、エ

チルナフチルアミノ基、エチルアントリルアミノ基、エチルフェナントリルアミ ノ基、エチルターフェニリルアミノ基、プロピルフェニルアミノ基、プロピルビ フェニリルアミノ基、プロピルナフチルアミノ基、プロピルアントリルアミノ基、 プロピルフェナントリルアミノ基、プロピルターフェニリルアミノ基、ブチルフ エニルアミノ基、プチルビフェニリルアミノ基、プチルナフチルアミノ基、プチ ルアントリルアミノ基、プチルフェナントリルアミノ基、プチルターフェニリル アミノ基、ペンチルフェニルアミノ基、ペンチルピフェニリルアミノ基、ペンチ ルナフチルアミノ基、ペンチルアントリルアミノ基、ペンチルフェナントリルア ミノ基、ペンチルターフェニリルアミノ基、ヘキシルフェニルアミノ基、ヘキシ ルビフェニリルアミノ基、ヘキシルナフチルアミノ基、ヘキシルアントリルアミ ノ基、ヘキシルフェナントリルアミノ基、ヘキシルターフェニリルアミノ基、ヘ プチルフェニルアミノ基、ヘプチルビフェニリルアミノ基、ヘプチルナフチルア ミノ基、ヘプチルアントリルアミノ基、ヘプチルフェナントリルアミノ基、ヘプ チルターフェニリルアミノ基、オクチルフェニルアミノ基、オクチルビフェニリ ルアミノ基、オクチルナフチルアミノ基、オクチルアントリルアミノ基、オクチ ルフェナントリルアミノ基、オクチルターフェニリルアミノ基、ジピリジルアミ ノ基、ジキノリルアミノ基、ジイソキノリルアミノ基、ジピリミジニルアミノ基、 フェニルピリジルアミノ基等が挙げられる。

5

10

15

20

25

ペリレン環に置換させるアミノ基の個数は、特に限定されるものではない。蛍 光波長を長波長側へシフトさせるには置換数が多い方が好ましいが、合成時の副 生成物の生成、蒸着特性の観点からは、アミノ基の置換数は1~4個程度である ことが好ましい。比較的簡単なアミノ基構造の置換基を用いて橙色から赤色蛍光 の化合物を得るには、2~4個置換させることが好ましいが、他方、異性体生成 の制御が難しくなる。アミノ基が1個の場合はアミノ基置換位置の異なる異性体 生成の制御は容易であるが、アミノ基自体が比較的簡単な構造では黄緑色から黄 色蛍光となるため、橙色から赤色蛍光の化合物を得るにはアミノ基に置換したア リール基にさらに置換基を付加するなど、その構造をやや複雑にする必要がある。

ただし、この化合物 (A) をホストとし、ドーピング材料とともに使用する場合には、黄緑色から黄色蛍光の化合物でも差し支えない。

表1に、化合物(A)の代表例を示すが、化合物(A)はこれらに限定される ものではない(表1中、t-Buは第3ブチル基、Phはフェニル基、Toltp-トリル基を表す)。

[表1]

5

	化学構造		化学構造
A1		A2	H ₃ C N N H ₃ C
A3		A4	
A5	N () - CH ₃	A6	
A7	H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃	A8	

		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	·
A9		A10	H ₃ C' CH ₃
A11	CH ₃	A12	OCH₃
A13	Ph	A14	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃
A15	CH ₃	A16	H ₃ C CH ₃ N CH ₃
A17	Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph Ph	A18	CH ₃

A19		A20	
A21	Ph Ph-N-Ph	A22	
A23	Ph Ph	A24	CH ₃ CH ₃
A25	H ₃ C CH ₃ CH ₃	A26	
A27		A28	

T		T	1
A29	CH ₃	A30	
] _			H ₃ C CH ₃
A31	CH ₃	A32	CH ₃ N-(T)
A33		A34	Tol, N-Tol
			Tol N—Tol
A35		A36	H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃
A37		A38	
A39	H ₃ CO OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃	A40	H_3C CH_3 H_3C CH_3 CH_3

A41		A42	
A43		A44	H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃
A45	CN CN	A46	H ₃ C H ₃ C H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃
A47		A48	H ₃ CO OCH ₃ OCH ₃ N OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃
A49		A50	
A51		A52	

A53	A54	
A55	A56	
A57	A58	N N N
A59	A60	
A61	A62	
A63	A64	
A65	A66	
A67	A68	

	T		
A69		A70	
A71	S CH ₃	A72	
A73	H ₃ C-N N-CH ₃	A74	
A75	N-CN	A76	
A77	H ₃ C-STIPS-CH ₃	A78	N=
A79	S N	A80	H ₃ C————————————————————————————————————
A81		A82	
A83	H ₃ C CH ₃	A84	H ₃ C O CH ₃ CH ₃
A85	H ₃ C CH ₃ CH ₃	A86	

A87	A88	
A89	A90	H ₃ C CH ₃
A91	A92	CH ₃ CH ₃ CH ₃
A93	A94	H ₃ C CH ₃
A95	A96	H ₃ C CH ₃ O O H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃ O O CH ₃ H ₃ C CH ₃ O O CH ₃

以上に述べた化合物(A)は、単独で用いられるほか、2種以上を組み合わせて用いることもできる。

5 化合物(B)は、ジケトピロロピロール骨格を有する化合物である。ジケトピロロピロールとは、下記一般式 [II]で表される一連の化合物である。このうちのいくつかは、赤色の顔料として用いられており、高い色純度と強い蛍光特性を有している。

$$Ar^{1}X^{2}$$
 $R^{1}-N$
 $N-R^{2}$
 X^{1}
 Ar^{2}

10 一般式 [II] 中、R¹およびR²はそれぞれ独立に水素原子、置換もしくは未 置換のアルキル基、置換もしくは未置換のアリール基から選ばれた基であり、A r¹およびAr²はそれぞれ独立に置換もしくは未置換のアリール基から選ばれた

基である。ここで、アリール基は、環中に複素原子を有する芳香族複素環基であってもよい。これらの基にさらに置換する基としては、ペリレン環への置換基として前述した基が挙げられる。X1、X2はO、S、Se、NE1、CE2E3を表す。 E1~E3 としては、ペリレン環への置換基として前述した基が挙げられるが、ジケトピロロピロール類としての特性を維持するには、置換基が電子吸引性である必要があるため、好ましくはE1 は必ず電子吸引性基であり、E2 かE3 のどちらか少なくとも一方は電子吸引性基である。これらの電子吸引性基としては、COOR、COR、CN(Rはアルキル基、アリール基などの一般的な置換基)などが挙げられる。

5

10

15

20

このジケトピロロピロール骨格は、有機EL材料としての性能を著しく妨げる ものでない限り、たとえば前述のペリレン環への置換基として挙げた種々の置換 基を有することができるが、なかでも蛍光特性を増強し、蛍光色を赤化できる置 換基としてアミノ基を有することが好ましい。置換する部位としては、R1、R2 のアルキル基および/またはアリール基、Ar1および/またはAr2などがある が、Ar1、Ar2に置換していることが合成のしやすさと生成物の安定性、特性 の観点から好ましい。さらに好ましくは、下記一般式[I]に示すように、Ar1 とAr2のそれぞれに一個ずつアミノ基が置換した化合物が用いられる。

(式中、R¹~R6は、それぞれ独立に水素原子、置換もしくは未置換のアルキル 基またはアリール基(環中に複素原子を有してもよい)を表す。Ar¹およびAr²は、それぞれ独立に置換もしくは未置換のアリール基(環中に複素原子を有してもよい)を表す。X¹およびX²は、それぞれ独立にO、S、Se、NE¹ま たはCE²E³を表し、E¹は電子吸引性基を表し、E²およびE³は水素原子または 置換基を表すが少なくともどちらか一方は電子吸引性基を表す。)

アミノ基としては、前述の二置換アミノ基が好ましく、なかでもジアリールア ミノ基が特に好ましい。

表2に、化合物(B)の代表例を示すが、化合物(B)はこれらに限定される ものではない(表2中、Meはメチル基、Etはエチル基、Prはプロピル基、 iPrはイソプロピル基、n-Hexはノルマルヘキシル基、t-Buは第3ブ チル基を表す)。

[表2]

5

LAX	·		
B1	HN NH	B2	O=\(\frac{\cappa_{\mathrm{N}}}{\cappa_{\mathrm{N}}} - \(\bar{\cappa_{\mathrm{N}}} \\ \cappa_{\mathrm{N}} + \(\omega_{\mathrm{N}} \\ \cappa_{\mathrm{N}} + \(\omega_{\mathrm{N}} \\ \cappa_{\mathrm{N}} + \(\omega_{\mathrm{N}} \\ \cappa_{\mathrm{N}} + \(\omega_{\mathrm{N}} \\ \omega_{\mathrm{N}} + \(\omega_{\mathrm{N}} + \\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
В3	H ₃ C-N N-CH ₃	B4	0=\(\frac{n-C_4H_9}{n-C_
B5	OH₂C-N N-CH₂	В6	CH ₃
В7	Br O N-CH ₂ -	B8	CH2CH3 O=N O=N O=N CH2CH3

B9	H ₃ C CH ₃	B10	
	W CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH		CH³
	N-CH ₂ C-N N-CH ₂		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
			n-C ₄ H ₉ CH ₃
	H ₃ C CH ₃		
B11	H ₃ C CH ₃	B12	H₃CO COCH₃
	~ N~		N
	H ₃ C		\ 0
	(_)-H₂C-N (_N-CH₂-(_)		N-CH ₂ -C-N N-CH ₂ -C
	N—⟨_)-CH³		Ö
	\Diamond		N N
	H₃Ċ		H ₃ CO OCH ₃
B13	(H ₃ C) ₂ N	B14	
	N N		
	C→H ₂ C-N N-CH ₂ -		⟨
			· ° 🗘
	(H ₃ C) ₂ N		
B15		B16	H ₃ CS SCH ₃
	CH ₃ N CH ₃		
		:	\(\) \qu
	——H₂C-N — N-CH₂——		⟨_⟩H₂C-N
			, N.
	CH ₃ N CH ₃		н₃сѕ сн₃
L		L	.1300 00113

			<u> </u>
B17	H ₃ C	B18	H ₃ C (1 (1) CH ₃
	₩		
	∀" 0		
			H ₃ C-CDH ₂ C-NCH ₂ N-CH ₂ -CD-CH ₃
			~°N √ ·
	≈ ^N ∽		
			H₃C CH₃
B19	H ₃ C _Y CH ₃	B20	H ₃ CYN CH ₃
			N N
	CH₃N CH₃	1	
			Y
			N-CH ₂ -
	C→H₂C-N N-CH₂		
			~ N √
	ĊH³ Ņ ĊH³		
	O O		
	H ₃ C CH ₃		F ₂ CO OCF ₃
B21	H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃	B22	F ₃ CO
			, N
	Ä		
	\ ` '		Į į į į į į į į į į į į į į į į į į į į
	H ₃ CH ₂ C-N N-CH ₂ CH ₃		H₃CH₂C-N N-CH₂CH₃
	· 🖓		Y
	Ň		
			F ₃ CO OCF ₃
	H ₃ C CH ₃ H ₃ C CH ₃		
B23	⊢ H₃Ç	B24	M₃CH₂Ç ♠
	O=N-N		0=\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\
			N-(-)_[]_o by
	N N N C		
	CH ₃		CH2CH3
B25		B26	
			(7) t-Bu
	H ₃ C N N		
	N-()-(N=0 ()		N-CO-N-O
	H³C, CH³ CH³		i-Bu
	H₃C		

B27	H ₃ CO OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃	B28	F ₃ C O=N
B29	CH ₃ O=N N=O N=O H ₃ C H ₃ C H ₃ C CH ₃	B30	F ₃ C 0=N, ()-N N-()-N CF ₃
B31	H ₃ C+N CH ₃ N CH ₃	B32	H ₃ C CH ₃
B33	H ₃ CH ₂ C O=N N=O CH ₂ CH ₃	B34	H ₃ C O=N O-N CH ₃ N-O-N CH ₃ CH ₃
B35	H ₃ C O=N O=N CH ₃ CH ₃ CH ₃	B36	H ₃ C CH ₃ O CH ₃ N CH ₃ O CH ₃ N CH ₃ O CH ₃ N CH ₃ O CH ₃

			116
B37	OCH ₃ OCH ₂ CH ₃ CH ₃ OCH ₂ CH ₃ CH ₃ OCH ₂ CH ₃ CH ₃ OCH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ OCH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ C	B38	H ₃ C CH ₃
B39	H ₃ C CH ₂ CH ₃ CH ₃ O=N N O=N N CH ₂ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₃ CH ₃ CH ₃ C	B40	H ₃ C-N N-CH ₃
B41	CH, C	B42	H ₃ C OCH ₃ N-(-)-CH ₃ OCH ₃ N-(-)-CH ₃ OCH ₃
B43	H ₃ C·N	B44	N N N N N N N N N N N N N N N N N N N

B45	<u> </u>	B46	
Die	H ₃ CO SCH ₃ N SCH ₃ N SCH ₃ N SCH ₃		
B47		B48	
	H ₃ C O= N CH ₃ O-Ch ₃ CH ₃ CH ₃		H ₃ CH ₂ C
B49	çн₃ (҈Т	B50	
	H ₃ CH ₂ C _N CH ₂ CH ₃ CH ₃		
B51	H ₃ CH ₂ C O=N N=O CH ₂ CH ₃	B52	H ₃ C S CH ₃ CH ₃
B53	H ₃ CH ₂ C H ₃ CH ₂ C S=N N=S CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₃	B54	H ₃ C Se=N/

<u></u>		1	1
55	H ₃ CO NC CN F ₂ N-C NC CN F ₂ OCH ₃	B56	H ₃ C CH ₃ N-CN N-CN N-CH ₂ NC-N NC-N CH ₃
B57	CH ₃ NC-N=N-CN N-CH ₃ CH ₃ CH ₃	B58	N-Ch ₂ C-N N-Ch ₂ C-N CN
B59	H ₃ CH ₂ C-N N-CH ₂ CH ₃ NC-CN N-CH ₂ CH ₃	B60	H ₃ CO NC CN F ₂ NC CN F ₂ NC CN OCH ₃
B61	NC NC CH ₃ NC CN CN	B62	CH ₃ H ₃ C-\N NC O-CH ₃ H ₃ C-N N-CH ₃ H ₃ C-O N-\CH ₃ H ₃ C-O N-\CH ₃
B63	H ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₃ CH ₃ CH ₂ CH ₃	:	

B65		B66	H ₃ C, CH ₃
	H ₃ C CH ₃ NC O H ₃ C CH ₃ O CN H ₃ C N		H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃
B67	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ O=N CH ₃ O=N CH ₃ O=N CH ₃ O=N CH ₃ CH	B68	H ₃ C O H ₃ C O O CH ₂ CH ₃ O CH ₃ C O CH ₃ O CH ₃
B69	H ₃ CO CH ₂ CH ₃ CH ₂ CH ₃ OCH ₃	B70	H ₃ CO CH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃ OCH ₃
B71	CH ₂ CH ₃ OCH ₃ CH ₂ CH ₃ OCH ₃ ON O	B72	H ₃ CO CH ₃ OCH ₃ OCH ₃
B73	H ₃ CO CH ₂ CH ₃ OCH ₄ CH ₂ CH ₃ OCH ₄ CH ₂ CH ₃ OCH ₄ OCH ₄ OCH ₄	B74	H ₃ CO CH ₃ OCH ₃ OCH ₃
B75	CH ₂ CH ₃ CH ₂ CH ₃ CH ₂ CH ₃ CH ₃ CH ₂ C	B76	H ₃ CO CH ₃
B77	H ₃ C CH ₂ CH ₃ OCH ₃ ON N O CH ₃ N O CH ₃ N O CH ₃ OCH ₃ O	B78	H ₃ C CH ₃ OCH ₃ O N O CH ₃ H ₃ C CH ₃ CH ₃ CH ₃

以上に述べた化合物(B)は、単独で用いられるほか、2種以上を組み合わせて用いることもできる。

5

10

本発明者らは、上記の化合物(A)と化合物(B)は、各々を単独で、あるいは各々を他の材料との組み合わせて用いることによっても良好な特性が示されるが、特にこの両者を組み合わせた場合に、電荷の再結合で励起された化合物(A)からのエネルギーが化合物(B)に効率的に移動して化合物(B)の励起割合が高められ、さらに化合物(B)が化合物(A)中に均一に分散しているので励起した化合物(B)の失活が少なく効率的に発光するため、高輝度、高効率、さらには長寿命の点で、発光層用材料として非常に高い効果が得られることを見いだした。材料の種類によっては、化合物(A)と(B)が逆の役割を果たし、その場合でも同様に、高輝度、高効率、長寿命という非常に高い効果が得られる。加えて、これらの化合物(A)と(B)の組み合わせは、有機EL素子の説明にお

いて後述するような黄色~赤色の発光を出すためのホストとドーパントとしての 条件を容易に満たしやすいため、発光層として用いた場合に高輝度、高効率な黄 色~赤色の発光を示す。

5

10

15

20

25

化合物(A)と(B)を組み合わせることは、とりわけ、高色純度、高輝度かつ高効率である赤色発光材料の実現に有用である。化合物(A)は、ペリレン骨格を有するために、縮合芳香環からの強い発光が期待できるとともに、ガラス転移点と融点が高く、発光中に生じるジュール熱に対し高い耐性(耐熱性)を有する。したがって、この化合物(A)を用いることにより発光効率と発光輝度を高め、さらに発光の寿命を長くすることができるが、これを単独で発光材料として用いる場合は発光スペクトルがブロードなものが多いため、色純度を高めること、特に高純度の赤色発光を出すことが難しく、改善が望まれる。一方、化合物(B)は、特に色純度の良い赤色発光を示すが、これを単独で発光材料として用いると、発光強度が弱く、発光効率の点で改善が望まれる。したがって、上記のそれぞれの材料の短所を補い、長所を生かすために、化合物(A)と(B)を組み合わせて使うことが非常に好ましい。

組成物Xは、その用途(発光層とする、電子注入層とする、正孔注入層とする等)に応じて、化合物(A)と(B)以外の公知の他の材料、たとえば、有機E L素子の説明において後述する電子輸送性化合物(電子注入材料)、正孔輸送性化合物(正孔注入材料)、発光材料、ドーピング材料等を含むことができる。蒸着以外の方法で成膜する時には、組成物Xには、フィルム形成能を高めるために後述する各種のポリマーを配合することができ、または、酸化防止剤、紫外線吸収剤、可塑剤等の各種の添加剤を配合することもできる。

組成物Xにおいて化合物 (A) と (B) の配合割合は、前記の (A) と (B) の特徴から、(A) をホスト、すなわち主成分とし、(B) をドーパント、すなわち副成分とすることがより好ましい。つまり、組成物X全体に対し、(A) が 5 0 \sim 9 9 . 9 9 9 重量%、(B) が 0 . 0 0 1 \sim 5 0 重量%であることが好ましい。 重量比では、化合物 (A) と (B) の配合比は、(A) : (B) = 9 9 9 9 9 : 1 \sim

1:1であることが好ましい。

5

10

15

20

25

組成物Yは、固体膜 (M-1) の蛍光スペクトルのピーク波長が550nm以上である化合物 (C) と、前記化合物 (C) に対し5重量%含有させた固体膜 (M-2) の500~800nmの蛍光スペクトル領域における600nm以下の波長部分の占める面積が全体の20%以下である化合物 (D) とを含んでいる。ここで、前記固体膜 (M-1) とは化合物 (C) の単独の膜であり、固体膜 (M-2) とは化合物 (C) と化合物 (D) とを化合物 (D) の割合が5重量%となる量で混合して成膜した膜である。これらの固体膜の蛍光スペクトルとは、それぞれの薄膜に励起光を照射したときの蛍光スペクトルをいう。

本明細書においては、発光に関し、化合物または材料組成物からの発光として、

(1)溶液からの蛍光、(2)固体膜の蛍光、(3)素子からのEL発光、の3種類があるが、これらは分子の状態と励起様式が異なるだけで現象としては同じものである。したがって、状態や様式の区別が必要ない場合は、特に断りのない限り、単に発光と記す。ただし、素子そのものや素子を構成する膜に関する発光は、特に断りのない限り、全てEL発光のことである。

組成物Yにおいて、化合物(C)をホスト、化合物(D)をドーパントとそれぞれ見なすことができる。ドーパント分子の励起機構をホスト分子からのエネルギー移動と捉えた場合、赤色発光のドーパントに対するホストとしては、エネルギー移動の際のロスを考えると、一般的に用いられるアルミキノリンをホストとするのではなく、より長波長の発光を有する材料をホストとする必要がある。具体的には、ホストの発光スペクトルと、ドーパントの吸収スペクトルとの重なりが大きいことが理想的である。ドーパントのストークスシフト(吸収ピーク波長と発光ピーク波長の差)を考慮すると、赤色発光のドーパントに対しては、黄色から橙色程度の発光スペクトルを有するホストが好ましい。具体的な波長では、短波長側のピーク波長が550nm以上であれば、橙色~赤色の発光が得られる有機EL素子用の発光層のホスト化合物として好適である。長波長側については、

ドーパントの吸収スペクトルよりもホストの発光スペクトルの長波長側の面積が大きい場合は、面積的に超過した分のエネルギー移動が期待できないので、ドーパントの吸収ピーク波長よりホストの発光ピーク波長が短いことが好ましいが、他方、ホスト自体の性質として、単独膜で赤色の強い発光を示す材料は殆どないため、ある程度強い発光を示す、ピーク波長が650nm以下の材料からホストを選択することが好ましい。ホストとドーパントの組み合わせが合わない場合は、ともに発光強度の強いもの同士であっても、ホストからドーパントへのエネルギー移動がうまくいかないため良好な結果が得られず、場合によってはホストからの発光が残るために目的とする色調が得られないことがある。

5

10

15

20

25

ドーパントの発光スペクトルについては、色を決定する要因として、一般的には発光ピーク波長が重要であるといわれているが、本発明者らは、実はスペクトルの広がりもかなり重要な要素であることに着目した。ピーク波長が同じであっても、スペクトルが広がっている場合は、異なった色調となる。特に、赤色発光の場合は、スペクトルが短波長側にすそを引くと、かなり黄化した色になってしまう。長波長側にスペクトルが広がる場合は、長波長側が近赤外領域に入るため、エネルギー的には出力があっても可視域の出力が減るので、発光輝度および発光効率は低下することになる。そこで、本発明者らは、一般的に行われる、スペクトルの広がりを半値幅で示してピーク波長との組み合わせでドーパント化合物としての適正を判断するより、全可視域のスペクトル成分に対する、青から黄色の領域である短波長成分の面積比率を指標とするのが単純であり、かつ、より確実であることを見いだした。

具体的には、発光スペクトルにおける600nm以下の部分の占める面積が、500~800nmの波長領域の面積に対して20%以下、好ましくは5%以下である化合物をドーパントとした場合には、発光スペクトルのピーク波長が550nm以上であるホスト化合物との組合せにおいて、高輝度、高効率かつ長寿命な橙色~赤色の発光が得られることが判明した。

素子のEL発光スペクトルを観測すると、上記面積が20%以下であれば、概

ねてIE1931色度図(色度座標)のxの値が0.6以上であり、さらに5%以下になった場合にはxの値が0.63以上であるという関係があることが判明した。つまり、化合物(C)と化合物(D)の組み合わせに関しては、有機EL素子中で、EL発光スペクトルにおいて550nm以上のピーク波長を持つ化合物(C)(ホスト化合物)からのエネルギー移動によってドーパントとなる化合物(D)が励起されて、EL発光スペクトルにおいて500~800nmの範囲の全ピーク面積に対し600nm以下の波長部分の占める面積が20%以下、好ましくは5%以下の発光が得られればよいのである。ここで、CIE色度座標はx、yの数値の組み合わせで表されるが、黄から赤色の領域の色で、青から緑色の成分が混ざっていない純色の場合は、x+yがほば1になるので、本明細書においてはxの値のみを示した。

5

10

15

20

25

このようにして、励起のさせ方が異なるだけで現象としては同じである蛍光ス ペクトルのピーク波長が550nm以上であること、および、その600nm以 下の面積割合が20%以下であることが、高輝度および長寿命の橙色~赤色の発 光が得られる有機EL素子材料の発光層を構成するホストおよびドーパント材料 として必要な特性であることが見いだされた。ただし、蛍光スペクトルとEL発 光スペクトルは必ずしも一致せず、化合物によってはその測定環境、条件により むしろ大幅に異なるものもある。溶液の蛍光スペクトルは溶媒の種類などの環境 条件で大きく異なることがあり、各化合物の溶媒への溶解度の違いなども考慮す ると、全ての化合物に全く同じ条件を当てはめてスペクトルを評価することは容 易ではない。さらに、ドーパントとして用いられる化合物(D)の分類に入る化 合物の単独膜では、同種分子が近接することによって励起エネルギーが失活して しまうために発光強度が低下する "濃度消光"が起こりやすく、かつ、ドーパン トの単独膜の蛍光スペクトルは素子で用いられるドーピング膜のそれよりかなり 長波長化する場合が多い。ドーパントとなる化合物は、通常のEL素子発光膜と してホストとなる化合物に対し、0.01~10重量%程度含まれているが、ド ーパントの配合割合により蛍光スペクトルが若干変化し、これに伴って、スペク

トルの面積分布も若干変わる。

5

10

15

20

25

である。

以上に鑑み、できるだけ有機EL素子の発光時の環境条件に近い状態で得られる蛍光スペクトルについて検討を進めた結果、本発明者らは、固体膜の蛍光スペクトルにおいて550nm以上のピーク波長を持つホスト、すなわち化合物(C)との組合せにおいて、このホスト化合物中にドーパントを5重量%の割合で含む固体膜の蛍光スペクトルにおいて500~800nmの範囲の全ピーク面積に対し600nm以下の波長部分の占める面積が20%以下であるようなドーパント、すなわち化合物(D)を用いることにより、高輝度、高効率かつ長寿命な橙色~赤色のEL発光が得られることを見いだした。

化合物(C)と(D)を含む組成物Yのこうした特性はまた、化合物(C)と(D)を選択し評価する際に非常に有用である。化合物(D)の選択に際し用いるホスト化合物は、化合物(C)の中から任意に選ぶことになるが、化合物(D)の多くの場合において、化合物(C)を変えても、そのスペクトル形状が大きく異なることはまれである。つまりこのことが、条件を満たす組み合わせにおいて、化合物(C)から化合物(D)にエネルギー移動が起こり、(D)のみが発光しているという証拠となる。そこで、化合物(D)を選び出す第一次のスクリーニングでは、化合物(C)を固定して、化合物(D)間の相対的な特性差や序列を見出し、第二次スクリーニングとして化合物(C)と化合物(D)とのより適合する組み合わせを見出すことで、容易に、有機EL素子の発光層として使用可能な組成物Yを得ることができる。この時点で、膜中の混合比を変えてスペクトル強

固体膜(M-1) および(M-2) を得るための成膜は、蒸着やスピンコーティングなど、後述する素子にする時に用いる成膜法により行えばよいが、単に蛍光スペクトルを観測するだけでなく、成膜適性を把握することにもなるので、素子化時と同じ成膜法を用い、条件もできるだけ揃えておくことが好ましい。

度を観測することにより、最適と思われる両者の比率を推定しておくことも可能

固体膜の蛍光スペクトルでは、膜の性状や装置の仕様によっては、励起光の膜

面その他での乱反射によって装置の検出部に到達してしまう散乱光の影響を除くことが難しい場合も多い。したがって、測定後のデータ処理によって散乱光部分を除いてもよいし、あるいは、500~800nmの範囲にこだわらず、500nm以上の散乱光を避けて、それより長波長部分からのスペクトルで判断することも必要な場合もあり得る。

5

10

15

20

25

有機EL素子の発光色は、使用するITOおよび有機層の膜厚が可視光域の波長とほぼ同じオーダーであるため、光の干渉効果を受けやすいことが知られている。このため、同じ化合物を用いても、ITOの膜厚が異なるか、または、発光層のみならず正孔注入層や電子注入層などを含む有機層の構成や膜厚を変えていくと、色度が大きく変化する場合があり、固体膜の蛍光スペクトルを素子の発光層と同じ膜厚で測定しても、化合物間での蛍光スペクトルの序列とEL発光スペクトルの序列に逆転が生じることも時にはある。逆に、この効果を積極的に利用することにより、色度を目標とする数値に近づけることも可能となる。

ホストとドーパントの関係は、成膜機能と発光機能という機能的観点から捉えるものであり、単に量的比率を示すものではないが、通常は、ホストとドーパントとの合計に対して、ホストの成膜性を十分に生かし、ドーパントを濃度消光させずに効率的に発光させるという観点から、ホストの割合が50重量%以上、より好ましくは90重量%以上であり、ホストからドーパントへのエネルギー移動を十分に行わせ、発光の色度と強度を十分に保つという観点から、99.999重量%以下、より好ましくは99.99重量%以下である。反対にドーパントの割合は、通常は、50重量%以下、より好ましくは10重量%以下であり、0.001重量%以上、より好ましくは0.01重量%以上である。つまり、化合物(C)と(D)の配合比は、重量比で、9999:1~1:1であることが好ましく、9999:1~9:1であることがより好ましい。組成物Yは、化合物(C)と(D)以外の成分、たとえば、フィルム形成能を高めるために配合する後述する各種のポリマー、(C)と(D)以外のホスト材料、発光材料(またはドーピング

材料)、正孔注入材料、電子注入材料、あるいは、酸化防止剤、紫外線吸収剤、可塑剤等の各種の添加剤を含んでいてもよい。その場合、化合物(C)と(D)は、発光層全体に対し、化合物(C)と(D)のそれぞれの機能と組み合わせとしての機能を最大限に発揮させ良好な素子特性を得る観点から、(C)が10~99.999重量%、(D)が0.001~50重量%含まれていることが好ましい。

5

10

15

20

25

化合物(C)および(D)として用いることができる具体的な化合物としては、アルミニウムや亜鉛などの金属のキノリノール錯体、なかでも置換基を付けることによりキノリノール環を拡大したキノリノール配位子、特に2位にスチリル等の比較的大きな置換基を付けたキノリノール配位子を持つキノリノール錯体、ルブレン、DCMやDCJTBなどに代表されるジシアノメチレンピラン系の化合物、ナイルレッド、スクワリリウム系の色素、ポリフィリン、フタロシアニン系化合物、ペリレンテトラカルボン酸系の顔料、オリゴチオフェン誘導体などのポリマー材料、ユーロピウムなどの希土類金属錯体、イリジウムや白金などの金属錯体等である三重項状態の関与する発光材料など、黄色~赤色の発光を示す材料の数多くのものが候補として挙げられる。

この中でも特に有効なものとして、前記のペリレン環を有する化合物(A)とジケトピロロピロール骨格を有する化合物(B)が挙げられる。この2つの化合物は、置換基の種類や数等に応じてそれぞれ化合物(C)と(D)のいずれとしても用いることができるが、より好ましくは、化合物(C)、即ちホストとしてペリレン環を有する化合物(A)を、化合物(D)、即ちドーパントとしてジケトピロロピロール骨格を有する化合物(B)を用いることにより、高い特性を有する発光を得やすくなる。その理由として、化合物(A)が比較的単純な構造の置換基の付与により特に固体状態で黄色から橙色の強い発光を有する化合物を得やすい反面、赤色発光の化合物を得るためにはやや複雑な構造の置換基を付加する必要があること、および、発光スペクトルが広い波長に広がっているものが多くて短波長側に裾を引くため、本発明の化合物(D)の条件を満たすことがやや難し

くなっていることが挙げられる。一方、化合物(B)は固体状態ではそれほど強い蛍光を発せず、むしろかなりの薄膜でも赤から紫色に着色してしまうが、溶液にすると非常に強い赤色蛍光を示し、しかも発光スペクトルが比較的狭いため、化合物(D)の条件を満たすのに最適な材料となっている。

5

10

15

20

25

次に、上記の組成物Xおよび組成物Yを用いた、本発明に係る有機EL素子について、その一例を示す図面を参照しながら説明する。

Fig. 1A に示すように、有機EL素子1は、陽極11と陰極12とからなる一対の電極10と、前記電極10間に形成された一層以上の有機層20とを含んでいる。同図には1層からなる有機層20を示したが、この有機層20は多層であってもよく、以下に述べる正孔注入層および/または電子注入層を含んでいてもよい。有機層20は、少なくとも一層の発光層を含むものである。つまり、有機層20が一層のみの一層型有機EL素子のときは、有機層イコール発光層20であり、(陽極/有機層(発光層)/陰極)という構成となる。

好ましい実施形態においては、Fig. 1B に示すように、有機EL素子1は、陽極11と陰極12とからなる一対の電極10と、前記電極10間に形成された少なくとも一層の発光層21と、陽極11と発光層21との間に形成された少なくとも一層の正孔注入層22と、陰極12と発光層21との間に形成された少なくとも一層の電子注入層23とを含んでいる。このように、有機層が多層である多層型有機EL素子の場合は、図示した(陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極)という構成のほか、(陽極/正孔注入層/発光層/陰極)、(陽極/正孔注入層/発光層/陰極)、(陽極/光光層/電子注入層/陰極)等の多層構成であってもよい。

正孔注入層、発光層、電子注入層は、それぞれが二層以上の層により形成されていてもよい。正孔注入層が二層以上の場合、陽極に接している層を正孔注入層、その正孔注入層と発光層との間の層を正孔輸送層と呼び、電子注入層が二層以上の場合、陰極に接している層を電子注入層、その電子注入層と発光層との間の層を電子輸送層と呼ぶことができる。

上記(陽極/正孔注入層/発光層/陰極)の順で積層された有機薄膜二層構造 の有機EL素子では、発光層と正孔注入層が分かれているので、この構造により、 正孔注入層から発光層への正孔注入効率が向上して、発光輝度や発光効率を増加 させることができる。この場合、発光層に使用される発光材料自身が電子輸送性 であること、または発光層中に電子輸送材料を添加することが望ましい。一方、 (陽極/発光層/電子注入層/陰極) の順で積層された有機薄膜二層構造の有機 EL素子では、発光層と電子注入層が分かれているので、この構造により、電子 注入層から発光層への電子注入効率が向上して、発光輝度や発光効率を増加させ ることができる。この場合、発光層に使用される発光材料自身が正孔輸送性であ ること、または発光層中に正孔輸送材料を添加することが望ましい。有機薄膜三 層構造の場合は、発光層、正孔注入層、電子注入層を有しているので、発光層で の正孔と電子の再結合の効率が向上する。このように、有機EL素子を多層構造 にすることにより、クエンチングによる輝度や寿命の低下を防ぐことができる。 このような多層構造の素子においても、必要があれば、同一層中に発光材料、ド ーピング材料、キャリア輸送を行う正孔輸送材料、電子輸送材料等を混合して使 用することができる。

5

10

15

20

25

本発明に係る有機EL素子は、一実施形態において、上記一層または多層の有機層として、上述の化合物(A)と(B)を含む組成物Xからなる層を少なくとも一層含んでいる。この組成物Xは、上記のいずれの層にも使用することができるが、特に、発光層として好ましく使用することができる。別の実施形態において、発光層として、上述の化合物(C)と(D)を含む組成物Yからなる層を少なくとも一層含んでいる。さらに別の実施形態では、組成物(X)からなる層と組成物(Y)からなる発光層とを共に備えた有機EL素子とすることも好ましい。

発光層は、必要に応じて、任意の材料、たとえば、発光材料、ドーピング材料、 正孔輸送材料(正孔注入材料)、電子輸送材料(電子注入材料)等を含んでいても よい。特に、一層型有機EL素子を作製する場合、発光層には、陽極から注入し た正孔および/または陰極から注入した電子を発光材料まで効率よく輸送させる

ための正孔注入材料および/または電子注入材料を含有させることが好ましい。 一の有機EL素子内において、1組の化合物(A1)と(B1)または化合物 (C1)と(D1)を含む発光層と、別の組み合わせの化合物(A2)と(B2)または化合物(C2)と(D2)を含む発光層、というように複数の発光層が形成されていてもよいし、一の発光層内に複数の組み合わせが、たとえば化合物(A1)と(B1)と(A2)と(B2)のような2組の組み合わせが含まれていてもよい。 さらに、化合物(A)、(B)、(C)、(D)のそれぞれは、2種以上が同一の発光層内に含まれるようであってもよい。

5

25

正孔注入材料とは、発光層または発光材料に対して優れた正孔注入効果を示し、発光層で生成した励起子の電子注入層または電子注入材料への移動を防止し、かつ、薄膜形成性に優れた化合物を意味する。そのような正孔注入材料としては、フタロシアニン系化合物、ナフタロシアニン系化合物、ポルフィリン系化合物、オキサジアゾール、トリアゾール、イミダゾール、イミダゾール、イミダゾール、イミダゾール、イミダゾール、オキサジアゾール、ピラゾロン、テトラヒドロイミダゾール、オキサゾール、オキサジアゾール、ヒドラゾン、アシルヒドラゾン、ポリアリールアルカン、スチルベン、ブタジエン、ベンジジン型トリフェニルアミン、スチリルアミン型トリフェニルアミン、ジアミン型トリフェニルアミン、スチリルアミン型トリフェニルアミン、ジアミン型トリフェニルアミン等とそれらの誘導体、およびポリビニルカルバゾール、ポリシラン、導電性ポリマー等が例示できるが、これらに限定されるものではない。

上記正孔注入材料の中でも、特に効果的な正孔注入材料としては、芳香族三級アミン誘導体およびフタロシアニン誘導体が挙げられる。芳香族三級アミン誘導体としては、トリフェニルアミン、トリトリルアミン、トリルジフェニルアミン、N, N' ージフェニルーN, N' ー (3 ーメチルフェニル) ー1, 1' ービフェニルー4, 4' ージアミン、N, N, N', N' ー (4 ーメチルフェニル) ー1, 1' ーフェニルー4, 4' ージアミン、N, N, N', N' ー (4 ーメチルフェニル) ー1, 1' ーフェニルー4, 4' ージアミン、N, N, N', N' ージフェニルーN,

N' -ジナフチル-1, 1' -ピフェニル-4, 4' -ジアミン、N, N' - (メチルフェニル) -N, N' - (4-n-ブチルフェニル) -フェナントレン-9, 10-ジアミン、N, N-ピス (4-ジ-4-トリルアミノフェニル) -4-フェニル-シクロヘキサン、または、これらの芳香族三級アミン骨格を有するオリゴマーまたはポリマーが挙げられる。フタロシアニン(<math>Pc)誘導体としては、 H_2Pc 、CuPc、CoPc 、NiPc、ZnPc、PdPc、FePc、MnPc、ClAlPc、ClGaPc、ClInPc 、ClSnPc 、 Cl_2SiPc 、(HO) AlPc 、(HO) GaPc 、VOPc 、TiOPc 、MoOPc 、GaPc-O-GaPc 等のフタロシアニン誘導体およびナフタロシアニン誘導体が挙げられる。以上に述べた正孔注入材料は、さらに電子受容材料を添加して増感させることもできる。

5

10

以上の正孔注入材料は、単独でまたは2種以上を組み合わせて用いられる。これらの正孔注入材料を用いて、Fig. 1B に示す正孔注入層22を好ましく形成することができる。

一方、電子注入材料とは、発光層または発光材料に対して優れた電子注入効果を示し、発光層で生成した励起子の正孔注入層または正孔注入材料への移動を防止し、かつ、薄膜形成性に優れた化合物を意味する。そのような電子注入材料としては、キノリン金属錯体、オキサジアゾール、ベンゾチアゾール金属錯体、ベンゾオキサゾール金属錯体、ベンゾイミダゾール金属錯体、フルオレノン、アントラキノジメタン、ジフェノキノン、チオピランジオキシド、オキサジアゾール、チアジアゾール、テトラゾール、ペリレンテトラカルボン酸、フレオレニリデンメタン、アントラキノジメタン、アントロン等とそれらの誘導体が例示できる。セシウム等の金属をバソフェナントロリンにドープした無機/有機複合材料(たとえば、高分子学会予稿集、第50巻、4号、660頁、2001年発行)も電子注入材料の例として挙げられるが、これらに限定されるものではない。

上記電子注入材料の中でも、特に効果的な電子注入材料としては、金属錯体化 合物または含窒素五員環誘導体が挙げられる。金属錯体化合物の中でも、特開平

10-88, 121号公報に記載されたガリウムの2-メチルキノリノール錯体を好ましく使用することができる。これらの化合物の具体例としては、ビス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)(1-ナフトラート)ガリウム錯体、ビス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)(2-ナフトラート)ガリウム錯体、ビス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)(フェノラート)ガリウム錯体、ビス(2-メチルー8-ヒドロキシキノリナート)(4-シアノー1-ナフトラート)ガリウム錯体、ビス(2、4-ジメチルー8-ヒドロキシキノリナート)(1-ナフトラート)ガリウム錯体、ビス(2、5-ジメチルー8-ヒドロキシキノリナート)(1-ナフトラート)ガリウム錯体、ビス(2、5-ジメチルー8-ヒドロキシキノリナート)(フェノラート)ガリウム錯体、ビス(2ーメチルー5-ファニルー8-ヒドロキシキノリナート)(フェノラート)ガリウム錯体、ビス(2ーメチルー5ーシアノー8-ヒドロキシキノリナート)(4ーシアノー1-ナフトラート)ガリウム錯体、ビス(2ーメチルー8-ヒドロキシキノリナート)クロロガリウム錯体、ビス(2ーメチルー8-ヒドロキシキノリナート)クロロガリウム錯体等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。これらの化合物は、上記公報記載の方法により合成することが可能である。

5

10

15

20

25

その他の好ましい金属錯体化合物としては、8-ヒドロキシキノリナートリチウム、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)亜鉛、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)銅、ビス(8-ヒドロキシキノリナート)マンガン、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(2-メチル-8-ヒドロキシキノリナート)アルミニウム、トリス(8-ヒドロキシキノリナート)ガリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ [h] キノリナート)ベリリウム、ビス(10-ヒドロキシベンゾ [h] キノリナート) 亜鉛等が挙げられる。

エニル)-5-(4"-ビフェニル)1,3,4-オキサジアゾール、2,5-ビス(1ーナフチル)-1,3,4-オキサジアゾール、1,4-ビス[2-(5-フェニルオキサジアゾリル)] ベンゼン、1,4-ビス[2-(5-フェニルオキサジアゾリル)-4-tert-ブチルベンゼン]、2-(4'-tert-ブチルフェニル)-5-(4"-ビフェニル)-1,3,4-チアジアゾール、2,5-ビス(1ーナフチル)-1,3,4-チアジアゾール、1,4-ビス[2-(5-フェニルチアジアゾリル)] ベンゼン、2-(4'-tert-ブチルフェニル)-5-(4"-ビフェニル)1,3,4-トリアゾール、2,5-ビス(1ーナフチル)-1,3,4-トリアゾール、2,5-ビス(1ーナフチル)-1,3,4-トリアゾール、1,4-ビス[2-(5-フェニルトリアゾリル)] ベンゼン等が挙げられる。以上に述べた電子注入材料は、さらに電子供与性材料を添加して増感させることもできる。

5

10

15

20

25

以上の電子注入材料は、単独でまたは2種以上を組み合わせて用いることができる。これらを用いて、Fig. 1B に示す電子注入層23を好ましく形成することができる。

発光層21には、上記各化合物(A)~(D)以外に、任意のホスト材料が含まれていてもよい。この場合、化合物(A)および(B)はそれぞれ独立に、ドーパントとして機能していてもよいし、ホスト材料として機能していてもよい。このようなホスト材料としては、キノリン金属錯体、ベンゾキノリン金属錯体、ベンゾオキサゾール金属錯体、ベンゾチアゾール金属錯体、ベンゾイミダゾール金属錯体、ベンゾトリアゾール金属錯体、イミダゾール誘導体、オキサジアゾール誘導体、チアジアゾール誘導体、トリアゾール誘導体等の電子輸送性材料;スチルベン誘導体、ブタジエン誘導体、ベンジジン型トリフェニルアミン誘導体、スチリルアミン型トリフェニルアミン誘導体、ジアミノアントラセン型トリフェニルアミン誘導体、ジアミノアントラセン型トリフェニルアミン誘導体、ジアミノフェナントレン型トリフェニルアミン誘導体等の正孔輸送性材料;および、ポリビニルカルバゾール、ポリシラン等の導電性高分子の高分子材料等が挙げられる。これらのホスト材料は、単独で、または2種以上を組み合わせて使用される。

5

10

15

20

25

発光層21には、上記各化合物(A)~(D)以外に、任意のドーパントまたは発光材料が含まれていてもよい。この場合、化合物(A)および(B)はそれぞれ独立に、ドーパントとして機能していてもよいし、ホスト材料として機能していてもよい。このような発光材料またはドーパントとしては、アントラセン、ナフタレン、フェナントレン、ピレン、テトラセン、コロネン、クリセン、フルオレセイン、ペリレン、フタロペリレン、ナフタロペリレン、ペリノン、フタロペリノン、サフタロペリノン、ジフェニルブタジエン、テトラフェニルブタジエン、クマリン、オキサジアゾール、アルダジン、ビスベンゾキサゾリン、ビススチリル、ピラジン、シクロペンタジエン、キノリン金属錯体、アミノキノリン金属錯体、イミン、ジフェニルエチレン、ビニルアントラセン、ジアミノカルバゾール、ピラン、チオピラン、ポリメチン、メロシアニン、イミダゾールキレート化オキシノイド化合物、キナクリドン、ルブレン等およびそれらの誘導体が挙げられる。

Fig. 1に示す有機EL素子の陽極11に使用することができる導電性材料としては、4eVより大きな仕事関数を持つものが適しており、そのようなものとしては、炭素、アルミニウム、バナジウム、鉄、コバルト、ニッケル、タングステン、銀、金、白金、パラジウム等およびそれらの合金、ITO基板、NESA基板と称される酸化スズ、酸化インジウム等の酸化金属、さらにはポリチオフェンやポリピロール等の有機導電性ポリマーが挙げられる。

陰極12に使用することができる導電性材料としては、4eVより小さな仕事 関数を持つものが適しており、そのようなものとしては、マグネシウム、カルシウム、錫、鉛、チタニウム、イットリウム、リチウム、フッ化リチウム、ルテニウム、マンガン等およびそれらの合金が挙げられる。ここで、合金としては、マグネシウム/銀、マグネシウム/インジウム、リチウム/アルミニウム等が代表例として挙げられるが、これらに限定されるものではない。合金の比率は、調製時の加熱温度、雰囲気、真空度により制御可能なため、適切な比率からなる合金を調製することができる。

これらの陽極および陰極は、必要があれば二層以上の層構成により形成されていてもよく、その厚みは特に限定はされないが、導電性、透過性、成膜性などの観点から、0.01nm~10µm程度であることが好ましい。導電性が高い材料の場合は厚みの許容範囲が広く、成膜のし易さや透明性の確保、デバイスにする際の精細度など他の要因で決定されることが多い。透明電極として用いる場合には透明性を十分に確保するため、ITOなど素材の透明性の高いものでも500nm以下、金属を用いる場合には50nm以下が好ましい。電子注入性を高めるために用いるフッ化リチウム、フッ化マグネシウム、酸化リチウムなどのアルカリ金属、アルカリ土類金属のフッ化物、酸化物は絶縁性が高いので2~3nmの膜厚でも殆ど導電性がなくなる。このような材料を用いる場合にはまず有機層(電子注入層)直上に1nm以下の膜厚で成膜し、その上にアルミニウム、銀などの上記のうちの比較的導電性の高い材料を上に成膜するのが一般的である。

5

10

15

20

25

本発明に係る有機EL素子を効率よく発光させるためには、素子を構成する材料は素子の発光波長領域において充分透明であることが望ましく、同時に、基板側から光を取り出す場合には基板も透明であることが必須である。透明電極は、上記の導電性材料を使用して蒸着やスパッタリング等の方法で作成することができる。特に、発光面の電極は、光透過率が10%以上であることが望ましい。基板は、機械的、熱的強度を有し、透明であれば特に限定されるものではないが、たとえば、ガラス基板、ポリエチレン、ポリエーテルサルフォン、ポリプロピレン等の透明性ポリマーを好ましく用いることができる。

有機EL素子の各有機層の形成方法としては、真空蒸着、スパッタリング、プラズマ、イオンプレーティング等の乾式成膜法、もしくは、スピンコーティング、ディッピング、フローコーティング等の湿式成膜法のいずれかの方法を採用することができる。各層の膜厚は、特に限定されるものではないが、膜厚が厚すぎると、一定の光出力を得るために大きな印加電圧が必要となって効率が悪くなり、逆に膜厚が薄すぎると、ピンホール等が発生し、電界を印加しても充分な発光輝

度が得られにくくなるため、適切な膜厚に設定する必要がある。そこで、有機層の膜厚(乾燥後)は、 $1\,\mathrm{nm}\sim1\,\mu\mathrm{m}$ の範囲であることが好ましく、 $1\,\mathrm{0\,nm}\sim0$. $2\,\mu\mathrm{m}$ の範囲がより好ましい。正孔注入層 $2\,\mathrm{2}$ 、電子注入層 $2\,\mathrm{3}$,発光層 $2\,\mathrm{3}$ 1のそれぞれの厚みは、特に限定されないが、それぞれ、 $1\,\mathrm{nm}\sim0$. $5\,\mu\mathrm{m}$ 程度であることが好ましい。

5

10

15

20

25

湿式成膜法で有機層を形成する場合、それを構成する材料をトルエン、クロロホルム、テトラヒドロフラン、ジオキサン等の適切な溶媒に溶解または分散して成膜するようにする。ここで用いられる溶媒は、単一溶媒あるいは混合溶媒のいずれでも構わない。成膜性向上、膜のピンホール防止等のため適切なポリマーや添加剤を使用することができる。このようなポリマーとしては、ポリスチレン、ポリカーボネート、ポリアリレート、ポリエステル、ポリアミド、ポリウレタン、ポリスルフォン、ポリメチルメタクリレート、ポリメチルアクリレート、セルロース等の絶縁性ポリマー、ポリーNービニルカルバゾール、ポリシラン等の光導電性ポリマー、ポリチオフェン、ポリピロール等の導電性ポリマーを挙げることができる。添加剤としては、酸化防止剤、紫外線吸収剤、可塑剤等を挙げることができる。湿式で成膜する場合には、各化合物の分子間の親和性がよいため、単独では凝集性が高く膜が不均一になりやすい化合物でも、凝集性の低い誘導体との混合材料にすることにより良好な膜を得ることができる。

得られた有機EL素子の温度、湿度、雰囲気等に対する安定性向上のために、 さらに素子の表面に保護層を設けたり、シリコンオイル、ポリマー等により素子 全体を被覆したりすることも好ましい。

以上述べてきたように、組成物Xまたは組成物Yを用いて得られる有機EL素子は、黄色~赤色に発光し、発光効率、最大発光輝度等の特性を向上させることができ、長寿命である。この有機EL素子は、低い駆動電圧で実用的に使用可能な発光輝度が得られるため、従来まで大きな問題であった劣化も低減させることが可能である。したがって、この有機EL素子を壁掛けテレビ等のフラットパネ

ルディスプレイや平面発光体として好適に使用することができ、さらには、複写機やプリンター等の光源、液晶ディスプレイや計器類等の光源、表示板、標識灯等への応用が可能である。

5

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は下記実施例に限定されるものではない。実施例においては、特に断りのない限り、混合比は全て重量比を示す。蒸着(真空蒸着)は10fTorrの真空中で、基板加熱、冷却等の温度制御なしの条件下で行った。素子の発光特性評価においては、電極面積2mm×2mmの有機EL素子の特性を測定した。測定は1Vずつ上昇しながら各電圧で電流、輝度、色度を記録した。最大発光輝度および効率は各電圧ごとの測定値の最大値であり、その時の電圧は素子により異なる。CIE色度(xの値)は、特に断りのない限り、輝度100~500(cd/m²)の間の任意の1点での測定値である。以下の記載において、「短波長域面積」は、発光スペクトルの50~800mの領域に占める600m以下の部分の面積を示す。

15

20

10

[実施例1]

表1の化合物(A7)、表2の化合物(B17)、2,5-ビス(1-ナフチル)-1,3,4-オキサジアゾール、ポリカーボネート樹脂(帝人化成:パンライトK-1300)を1:0.1:2:10の比でテトラヒドロフランに溶解させ、これを用いて、洗浄したITO電極(陽極)付きガラス板上に、スピンコーティング法により膜厚100nmの発光層を作製した。その上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着し、膜厚150nmの電極(陰極)を形成して有機EL素子(一層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度150 (cd/m²)、最大発光輝 25 度860 (cd/m²)、発光効率0.78 (lm/W) の赤色発光が得られた。 [実施例2]

N, N'-(3-メチルフェニル)-N, N'-ジフェニル-1, 1'-ビフ

ェニル 4, 4' —ジアミン (TPD) とポリビニルカルパゾール (PVK) を 1: 1 の比で 1, 2 —ジクロロエタンに溶解させたものを用い、スピンコーティング 法により、洗浄した I TO電極付きガラス板上に、膜厚 5 0 nmの正孔注入層を 作製した。得られた正孔注入層上に、下記化合物(C <math>1):

5

と表2の化合物 (B42) を95:5の比で共蒸着し、膜厚60nmの電子注入型発光層を作成した。さらにその上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して膜厚100nmの電極を形成し、有機EL素子(二層型)を得た。

10

15

20

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度1300 (cd/m²)、最大発光輝度18000 (cd/m²)、発光効率1.7 (lm/W)、CIE色度図におけるx=0.62の赤色発光が得られた。

化合物 (C1) の固体膜 (膜厚60nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は560nmであり、化合物 (B42) を5重量%含む化合物 (C1) の固体膜 (膜厚60nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は8%であった。

「実施例3]

TPDとポリビニルカルバゾール(PVK)を1:1の比で1,2ージクロロエタンに溶解させ、これを用いて、洗浄した I TO電極付きガラス板上に、スピンコーティング法により膜厚50 nmの正孔注入層を作製した。得られた正孔注入層の上に、下記化合物(C2):

と下記に構造を示すDCJTB(D1):

を97:3の比で共蒸着し、膜厚60nmの電子注入型発光層を作製した。その上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して膜厚100nmの電極を形成し、有機EL素子(二層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度500 (cd/m²)、最大発光輝度9200 (cd/m²)、発光効率1.3 (1m/W)、x=0.64の赤色発光が得られた。

化合物 (C2) の固体膜 (膜厚60nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は590nmであり、化合物 (D1) を5重量%含む化合物 (C2) の固体膜 (膜厚60nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は3.2%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は3.5%であった。

[実施例4]

5

10

15

20

表1の化合物(A22)と表2の化合物(B10)を93:7の比で塩化メチレンに溶解させた溶液を用い、洗浄したITO電極付きガラス板上に、スピンコーティング法により膜厚50nmの正孔注入型発光層を作製した。得られた正孔注入型発光層の上に、ビス(2-メチル-8-ヒドロキシキノリナート)(1-ナフトラート)ガリウム錯体を蒸着して、膜厚40nmの電子注入層を作製し、さらにその上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して膜厚

100nmの電極を形成し、有機EL素子(二層型)を得た。

化合物 (A 2 2) の固体膜 (膜厚5 0 nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は5 6 0 nmであり、化合物 (B 1 0) を5 重量%含む化合物 (A 2 2) の固体膜 (膜厚5 0 nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は1 3 %であった。得られた素子の E L 発光スペクトルの短波長域面積は1 6 %であった。

[実施例5]

5

15

20

10 洗浄した I T 〇電極付きガラス板上に、表1の化合物(A 1 9)と下記化合物(D 2):

を99:1の比で共蒸着して、膜厚50nmの正孔注入型発光層を作製した。次いで、ビス(2ーメチルー8ーヒドロキシキノリナート)(pーシアノフェノラート)ガリウム錯体を蒸着して、正孔注入型発光層の上に膜厚30nmの電子注入層を作製し、さらにその上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して膜厚100nmの電極を形成し、有機EL素子(二層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度430 (cd/m²)、最大発光輝度23400 (cd/m²)、発光効率2.4 (lm/W)、x=0.68の赤色発光が得られた。

化合物 (A 1 9) の固体膜 (膜厚 5 0 nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は6 3 0 nmであった。化合物 (D 2) を5重量%含む化合物 (A 1 9) の固体膜 (膜厚 5 0 nm) 蛍光スペクトルにも、得られた素子のEL発光スペクトルにも、6

00 nm以下の部分は殆ど存在しなかった。

[実施例6]

5

10

15

洗浄した I T〇電極付きガラス板上にTPDを蒸着して、膜厚20nmの正孔 注入層を作製した。次いで、得られた正孔注入層上に、表1の化合物(A36) と表2の化合物(B46)を9:1の比で共蒸着して膜厚40nmの発光層を作 製し、得られた発光層上にA1q3を蒸着して、膜厚30nmの電子注入層を作 製した。さらにその上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸 着して膜厚200nmの電極を形成し、有機EL素子(三層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vで発光輝度5 1 0 0 (c d/m²) の赤色発光が得られた。発光輝度5 0 0 (c d/m²) で定電流駆動したときの半減寿命は3 0 0 0 時間であった。

「比較例1]

化合物 (A 3 6) に代えてN, N, N', N' ーテトラキス [pー (α,α-ジメチルベンジル) フェニル] ー9,10ーアントラセンジアミン (R 1) (固体膜蛍光ピーク波長530nm) を用いる以外は、実施例6と同じ材料を用い、同一の共蒸着比率、膜厚等の条件で有機EL素子を作製した。

この素子により得られた発光の直流電圧5 Vでの発光輝度は2600 (cd/m²)であり、発光色も橙色であった。発光輝度500 (cd/m²)で定電流駆動したときの半減寿命は400時間で、時間とともに黄色に変色した。

20 [実施例 7]

洗浄した I T 〇電極付きガラス板上に、T P D を真空蒸着して膜厚40 n m の 正孔注入層を作製した。得られた正孔注入層の上に、表1の化合物(A 1 6)と 下記に構造を示すルブレン(C 3):

を4:6の比で共蒸着して、膜厚30nmの発光層を作製し、さらにその上にAlq3を蒸着して、膜厚30nmの電子注入層を作製した。得られた電子注入層の上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して膜厚200nmの電極を形成し、有機EL素子(三層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度が3700 (cd/m²)、最大発光輝度が49000 (cd/m²)、x=0.63の赤色発光が得られた。発光輝度500(cd/m²)で定電流駆動したときの半減寿命は1500時間であった。ルブレン(C3)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルのピーク波長は570nmであり、化合物(A16)を5重量%含む化合物(C3)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルの短波長域面積は5%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は4.5%であった。

[比較例2]

5

10

15

20

化合物(A16)に代えて前記の化合物(D1)を用い、化合物(C3)に代えてA1q3(R2)(固体膜蛍光ピーク波長520nm)を用いる以外は、実施例7と同じ材料を用い、同一の共蒸着比率、膜厚等の条件で有機EL素子を作製した。

この素子により得られた発光は、最大発光輝度15000 (c d/m²)、x=0.60 (輝度500 c d/m²時) の赤橙色発光であり、輝度を高くすると発光色が黄色く変化した。発光輝度500 (c d/m²) で定電流駆動したときの半減寿命は280時間であった。

[実施例8~44]

洗浄したΙΤΟ電極付きガラス板上に、4,4'-ビス[N-(1-ナフチル)-N-フェニルアミノ] ビフェニル (α-NPD) を蒸着して、膜厚30nmの正孔注入層を形成した。次いで、この正孔注入層上に、表3の化合物を表中の比率で共蒸着し、膜厚30nmの発光層を得た。その上に、ビス (2-メチル-5-フェニル-8-ヒドロキシキノリナート) (フェノラート)ガリウム錯体を蒸着して膜厚30nmの電子注入層を作製し、さらにその上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して膜厚100nmの電極を形成し、有機EL素子 (三層型)を得た。

得られた素子の発光特性を表3に示す。なお表中の「発光輝度」は直流5V印 加時の値を表す。これらの実施例の有機EL素子は全て、最大発光輝度3000 0 (c d/m²) 以上の高い輝度特性の黄色から赤色発光を示した。

実施例8において使用した化合物(B9)を5重量%含む化合物(A4)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルと実施例8の素子のEL発光スペクトルを、Fig.2に示す。表3中の各実施例で用いた化合物(A)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルのピーク波長と、化合物(B)を5重量%含む化合物(A4)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルの短波長域面積の比率を表4に示した。本表に示さなかったものは素子のEL発光も黄から黄橙色のもので、本発明の化合物(C)と(D)の組み合わせには当てはまらないが、化合物(A)と(B)の組み合わせとして良好な特性を示す実施例である。

20

5

10

[表3]

実施例	化合	物	比率	発光輝度	最大発光輝度	最大発光効率
,	Α	В	A:B	(cd/m^2)	(cd/m^2)	(lm/W)
8	(A4)	(B9)	95: 5	4210	34100	3.4
9	(A3)	(B2)	99:1	54 50	45300	4.7
10	(A6)	(B8)	97:3	4890	38900	4.2
11	(A9)	(B16)	93:7	3630	32000	2.9
12	(A12)	(B21)	90:10	2200	35200	3.1
13	(A14)	(B24)	85:15	1900	33300	2.8
14	(A15)	(B26)	98:2	5250	49800	5.2
15	(A16)	(B28)	80:20	2000	30500	2.5
16	(A18)	(B32)	96:4	4230	44400	4.9
17	(A22)	(B34)	99:1	5980	52800	6.2
18	(A24)	(B35)	98:2	4990	55000	5.1
19	(A25)	(B39)	95:5	4110	50200	4.4
20	(A26)	(B42)	97:3	3890	47700	4.9
21	(A27)	(B43)	92:8	3100	36500	3.3
22	(A29)	(B46)	95:5	3420	41600	3.6
23	(A32)	(B50)	60:40	1200	48700	3.4
24	(A34)	(B52)	94:6	2800	31800	3.2
2 5	(A35)	(B54)	97:3	3840	46200	4.0
26	(A38)	(B55)	99:1	4740	45600	5.4
27	(A43)	(B56)	98:2	4420	50500	4.8
28	(A48)	(B58)	95:5	2580	42900	5.0
29	(A45)	(B60)	95:5	3820	36700	3.7
30	(A41)	(B62)	97:3	4310	43800	4.5
31	(A39)	(B67)	99:1	6010	39900	4.2
32	(A33)	(B41)	97:3	4670	44600	4.3
33	(A31)	(B37)	90:10	4020	42300	3.5
34	(A19)	(B4)	10:90	24 50	34700	2.8
35	(A21)	(B27)	95:5	2360	41800	3.9
36	(A2)	(B14)	99:1	5090	54200	5.8
37	(A4)	(B69)	95:5	3020	35100	3.4
38	(A22)	(B70)	93:7	4150	32400	3.1
39	(A4)	(B71)	90:10	2230	30900	2.9
40	(A6)	(B72)	85:15	5490	36000	2.6
41	(A4)	(B73)	95:5	2010	41100	4.9
42	(A19)	(B74)	97:3	5980	56700	6.0
43	(A36)	(B75)	92:8	4680	33100	3.5
44	(A38)	(B76)	90:10	2170	38700	3.7

[表4]

実施例	化合物A	t°-ク波長	化合物B	面積比率
		(nm)		(%)
8	(A4)	560	(B9)	6
11	(A9)	600	(B16)	2
12	(A12)	570	(B21)	6
13	(A14)	560	(B24)	10
14	(A15)	650	(B26)	15
15	(A16)	660	(B28)	14
16	(A18)	630	(B32)	4
17	(A22)	560	(B34)	· 6
18	(A24)	590	(B35)	4.5
19	(A25)	580	(B39)	9
20	(A26)	570	(B42)	8
21	(A27)	550	(B43)	18
22	(A29)	590	(B46)	4
23	(A32)	600	(B50)	15
24	(A34)	610	(B52)	11
32	(A33)	650	(B41)	3.5
33	(A31)	610	(B37)	3
35	(A21)	620	(B27)	4
36	(A2)	550	(B14)	7
37	(A4)	560	(B69)	5
38	(A22)	560	(B70)	5
39	(A4)	560	(B71)	8
41	(A4)	560	(B73)	9
44	(A38)	590	(B76)	11

[比較例3]

5

化合物(A4)に代えてA1q3を用いる以外は、実施例8と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧 5 Vでの発光輝度 2 8 0 (cd/m²)、最大発光輝度 9 8 0 0 (cd/m²)、発光効率 0.8 (lm/W)の発光が得られた。

[比較例4]

化合物(B9)に代えて化合物(A15)を用いる以外は、実施例8と同じ材 10 料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5Vでの発光輝度2920 (cd/m²)、最大発光

輝度35000 (cd/m²)、発光効率3.6 (1m/W) の発光が得られたが、 発光色は黄橙色で、そのCIE色度座標のxは0.59であった。

[比較例5]

5

比較例4において、さらに化合物(A4)の代わりにA1q3を用いる以外は、 実施例8と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5Vでの発光輝度1850 (cd/m²)、最大発光輝度38700 (cd/m²)、発光効率3.9 (1m/W)、x=0.57の黄橙色発光が得られた。

10 比較例4および5で用いた化合物(A15)を5重量%含む化合物(A4)の 固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルのピーク波長は640nmであり、実施 例8で用いた化合物(B9)のそれは630nmであるので、ピーク波長で見る 限り化合物(A15)の方がより赤くなるように推測できる。しかし、化合物(A 15)のスペクトルはすそが広がっており、短波長域面積は25%にもなるため、 比較例4および5の素子から得られる発光は黄橙色系の色であった。輝度、効率 等の特性は申し分ないので、黄橙色の素子としては用いることは十分に可能であ るが、フルカラーディスプレイ用の赤色素子として用いるには短波長成分が多く

20 [比較例6]

25

色バランスを欠くことになる。

化合物(A4)に代えてA1q3を、化合物(B9)に代えて前記化合物(D2)を用いる以外は、実施例8と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧 5 Vでの発光輝度 180 (cd/m^2)、最大発光輝度 18700 (cd/m^2)、発光効率 1.2 (1m/W)、x=0.48 の発光が得られた。得られた E L 発光スペクトルは、化合物 (D 2) からの発光である赤色領域の鋭いピークとともに、A 1 q 3 からの発光である緑色領域の幅広いピークが観測された。このために、色度が非常に悪い、白っぽい発光になった。

[実施例45]

洗浄したΙΤΟ電極付きガラス板上に、α-NPDを蒸着して膜厚20nmの正孔注入層を得た。次いで、表1の化合物(A25)と化合物(A46)を8:2の比で共蒸着して膜厚40nmの発光層を作製し、次いでA1q3を蒸着して膜厚30nmの電子注入層を作製した。その上に、まずフッ化リチウム(LiF)を0.5nmの膜厚となるよう蒸着し、さらにアルミニウム(A1)を200nmの膜厚となるよう蒸着して電極を形成して、有機EL素子(三層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度5800 (cd/m²)、最大発光輝度41200 (cd/m²)、発光効率4.5 (1m/W)、x=0.65の赤色発光が得られた。

化合物 (A 2 5) の固体膜 (膜厚 4 0 nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は5 8 0 nmであり、化合物 (A 4 6) を5重量%含む化合物 (A 2 5) の固体膜 (膜厚 5 0 nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は4.5%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は3%であった。

15 [実施例46]

5

10

20

25

発光層として、表2の化合物(B4)と化合物(B32)を95:5の比で共 蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件で有機 EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度1300 (cd/m²)、最大発光輝度34600 (cd/m²)、発光効率3.8 (lm/W)、x=0.64の赤色発光が得られた。

化合物(B4)の固体膜(膜厚30nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は580nmであり、化合物(B32)を5重量%含む化合物(B4)の固体膜(膜厚30nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は4%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は4%であった。

[実施例47]

発光層として、前記化合物 (C1) と表2の化合物 (B9) を98:2の比で

共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5Vでの発光輝度3200(cd/m²)、最大発光輝度28300(cd/m²)、発光効率3.2(1m/W)x=0.62の赤色発光が得られた。

化合物(C1)の固体膜(膜厚30nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は560nmであり、化合物(B9)を5重量%含む化合物(C1)の固体膜(膜厚30nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は5.5%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は7%であった。

10 [実施例48]

5

20

発光層として、前記化合物(C2)と表2の化合物(B49)を9:1の比で 共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5Vでの発光輝度1700(cd/m²)最大発光輝 15 度51200(cd/m²)、発光効率4.5(1m/W)、x=0.61の赤色 発光が得られた。

化合物 (C2) の固体膜 (膜厚30nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は590nmであり、化合物 (B49) を5重量%含む化合物 (C2) の固体膜 (膜厚30nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は9%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は12%であった。

[実施例49]

発光層として、表1の化合物(A15)と下記化合物(D3):

を98:2の比で共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度4200 (cd/m²) 最大発光輝度32100 (cd/m²)、発光効率3.1 (lm/W) の赤色発光が得られた。

化合物(A 1 5)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルのピーク波長は650nmであった。化合物(D 3)を5重量%含む化合物(A 1 5)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルにも、得られた素子のEL発光スペクトルにも、60nm以下の部分は殆ど存在しなかった。

[実施例50]

5

15

20

25

10 発光層として、表1の化合物(A2)と前記化合物(D1)を95:5の比で 共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件で有 機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度2400 (cd/m²) 最大発光輝度17800 (cd/m²)、発光効率2.2 (1m/W) の赤色発光が得られた。

化合物(A2)の固体膜(膜厚30nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は550nmであり、化合物(D1)を5重量%含む化合物(A2)の固体膜(膜厚30nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は8%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は6%であった。

[実施例51]

洗浄したΙΤΟ電極付きガラス板上に、α-NPDを蒸着して、膜厚40nm の正孔注入層を得た。次いで、N, N, N', N'ーテトラーpーピフェニリルー 1, 4ーナフタレンジアミンを蒸着して膜厚10nmの第一発光層を形成し、表1の化合物(A6)と表2の化合物(B9)を95:5の比で共蒸着して膜厚30nmの第二発光層を形成し、さらにピス(2ーメチルー8ーヒドロキシキノリナート)(フェノラート)ガリウム錯体を蒸着して膜厚30nmの電子注入層を作成し、その上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して膜厚100nmの電極を形成し、有機EL素子(四層型)を得た。

この素子により、直流電圧 5 V での発光輝度 5 8 0 0 (c d/m²)、最大発光輝度 3 5 4 0 0(c d/m²)、発光効率 3.7 (1 m/W) のほぼ白色の発光が得られた。これは、第一発光層からの淡青色発光と第二発光層からの赤色発光が同時に起こっていることを示す。

化合物 (A6) の固体膜 (膜厚30nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は560nmであった。

[実施例52]

5

10

15

20

25

洗浄したIT〇電極付きガラス板上に、4,4',4"ートリス [Nー(3ーメチルフェニル)ーNーフェニルアミノ]トリフェニルアミンを蒸着して、膜厚60nmの第一正孔注入層を作製した。次いで、αーNPDを蒸着して、膜厚20nmの第二正孔注入層を作製した。続いて、表1の化合物(A13)と表2の化合物(B12)を92:8の比で共蒸着して膜厚10nmの発光層を作製し、さらにA1q3を真空蒸着して膜厚30nmの電子注入層を作製した。その上に、LiFを0.2nmの膜厚となるように蒸着し、次いでA1を150nmの膜厚となるように蒸着して電極を形成して、有機EL素子(四層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度6600 (cd/m²)、最大発光輝度36500 (cd/m²)、発光効率4.1 (lm/W)の赤色発光が得られた。発光輝度500 (cd/m²)で定電流駆動したときの半減寿命は2400時間であった。

化合物 (A 1 3) の固体膜 (膜厚 5 0 nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は 5 8 0 nmであり、化合物 (B 1 2) を 5 重量%含む化合物 (A 1 3) の固体膜 (膜厚 5 0 nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は 2 %であった。

[実施例53]

第一正孔注入層として、表1の化合物(A18)で蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例52と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、最大発光輝度22300 (c d/m²)、発光効率2.6 (1 m/W) の発光が得られた。発光輝度500 (c d/m²) で定電流駆動したとき

の半減寿命は1800時間であった。

[比較例7]

5

10

20

化合物 (A13) の代わりに $\alpha-NPD$ (固体膜蛍光ピーク波長440nm)を用いる以外は、実施例52と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により得られた発光の最大発光輝度は12200 (c d/m²) であり、発光輝度500 (c d/m²) で定電流駆動したときの半減寿命は220時間であった。

[実施例54]

4, 4', 4"-トリス [N-(3-メチルフェニル)-N-フェニルアミノ] トリフェニルアミンの代わりに銅フタロシアニンの膜厚20nmの正孔注入層を 設ける以外は、実施例52と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、最大発光輝度32600 (c d/m²)、発光効率3.8 (1 m/W) の発光が得られた。発光輝度500 (c d/m²) で定電流駆動したときの半減寿命は1900時間であった。

15 [比較例8]

化合物 (B 1 2) の代わりに4-(ジシアノメチレン) - 2-メチル-6-(p-ジメチルアミノスチリル) - 4H-ピラン (D C M) を用いる以外は、実施例 5 4と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により得られた発光は黄橙色で、その最大発光輝度は11200 (cd/ m^2) であり、発光輝度500 (cd/ m^2) で定電流駆動したときの半減寿命は320時間であった。

DCMを5重量%含む化合物(A13)の固体膜(膜厚50nm)蛍光スペクトルの短波長域面積は30%であった。

[実施例55]

25 洗浄したIT〇電極付きガラス板上に、TPDを蒸着して、膜厚20nmの正 孔注入層を得た。次いで、表2の化合物(B2)と化合物(B70)を9:1の 比で共蒸着し、膜厚40nmの発光層を作製し、次いでAla3を蒸着して膜厚

30 nmの電子注入層を得た。その上に、マグネシウムと銀を10:1の比で混合した合金を蒸着して、膜厚200 nmの電極を形成し、有機EL素子 (三層型)を得た。

この素子により、直流電圧5 Vで発光輝度4900 (cd/m²) の赤色発光が得られた。発光輝度500 (cd/m²) で定電流駆動したときの半減寿命は300時間であった。

化合物 (B2) の固体膜 (膜厚40nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は570nmであり、化合物 (B70) を5重量%含む化合物 (B2) の固体膜 (膜厚40nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は5%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は4%であった。

[実施例56]

5

10

20

25

発光層として、表1の化合物(A4)と表2の化合物(B77)を95:5の 比で共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件 で有機EL素子を作製した。

2の素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度4230 (cd/m²)、最大発光 輝度45400 (cd/m²)、発光効率4.2 (1m/W)、x=0.62の赤 色発光が得られた。

化合物 (A4) の固体膜 (膜厚30nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は560nmであり、化合物 (B81) を5重量%含む化合物 (A4) の固体膜 (膜厚30nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は6%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は5.5%であった。

[実施例57]

発光層として、表1の化合物(A4)と表2の化合物(B81)を95:5の 比で共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件 で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度5 8 6 0 (c d/m²)、最大発光輝度5 2 2 0 0 (c d/m²)、発光効率5. 9 (1 m/W)、x=0. 6 2 の赤

色発光が得られた。

化合物 (B81) を5重量%含む化合物 (A4) の固体膜 (膜厚30nm) 蛍 光スペクトルの短波長域面積は7%であった。得られた素子のEL発光スペクト ルの短波長域面積は7.5%であった。

5 [実施例58]

発光層として、表1の化合物(A22)と表2の化合物(B83)を97:3 の比で共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設ける以外は、実施例8と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度3300 (c d/m²)、最大発光 10 輝度61600 (c d/m²)、発光効率6.5 (1 m/W)、x=0.62の赤 色発光が得られた。

> 化合物 (B83) を5重量%含む化合物 (A22) の固体膜 (膜厚30nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は6%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は7%であった。

15 [実施例59]

20

25

発光層として、表1の化合物(A49)と表2の化合物(B9)を97:3の 比で共蒸着した膜厚20nmの薄膜を設ける以外は、実施例52と同じ材料、条件で有機EL素子を作製した。

この素子により、直流電圧5 Vでの発光輝度2500 (cd/m²)、最大発光 輝度34500 (cd/m²)、発光効率4.0 (lm/W)、x=0.63の赤 色発光が得られた。

化合物 (A49) の固体膜 (膜厚20nm) 蛍光スペクトルのピーク波長は560nmであり、化合物 (B9) を5重量%含む化合物 (A49) の固体膜 (膜厚20nm) 蛍光スペクトルの短波長域面積は5%であった。得られた素子のEL発光スペクトルの短波長域面積は4%であった。

[実施例60~74]

発光層として、表5で示した組み合わせで共蒸着した膜厚30nmの薄膜を設

ける以外は、実施例8と同様の方法で有機EL素子を作製した。

得られた素子の発光特性を表5に示す。なお表中の「発光輝度」は直流5V印加時の値を表す。本実施例の有機EL素子は全て、最大発光輝度30000(cd/m²)以上の高い輝度特性の赤色発光を示した。

表5中の各実施例で用いた化合物(C)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルのピーク波長と化合物(D)を5重量%含む化合物(A4)の固体膜(膜厚30nm)蛍光スペクトルの短波長域面積を表6に示した。

[表5]

[42.0]						m I mantedalada
実施例	化台	诊物	比率	発光輝度	最大発光輝度	最大発光効率
	C(orA)	D(or B)	C: D	(cd/m^2)	(cd/m^2)	(lm/W)
60	(A49)	(B69)	97:3	3420	38600	4.2
61	(A50)	(B81)	93:7	5230	48200	4.9
62	(A54)	(B9)	95:5	4200	42200	4.1
63	(A60)	(B73)	98:2	6900	58300	5.8
64	(A63)	(B77)	85:15	2650	32800	3.2
65	(A84)	(B83)	80:20	2000	30500	3.5
66	(A90)	(B70)	96:4	5250	62400	5.9
67	(A95)	(B37)	99:1	5960	38800	3.4
68	(A97)	(B10)	98:2	5290	54600	5.1
69	(A30)	(A33)	95:5	2160	40400	4.4
70	(A75)	(A48)	97:3	5890	41700	4.3
71	(B6)	(A94)	92:8	3100	49500	4.8
72	(B8)	(A96)	95:5	2460	31600	3.3
73	(B3)	(B9)	60:40	3500	38700	3.4
74	(B5)	(B81)	94:6	4400	51800	5.2

10

[表6]

				<u> </u>
実施例	化合物 C	ピーク波長	化合物 D	面積比率
		(nm)		(%)
60	(A49)	560	(B69)	5
61	(A50)	550	(B81)	7
62	(A54)	590	(B9)	6
63	(A60)	570	(B73)	9
64	(A63)	550	(B77)	6
6 5	(A84)	600	(B83)	6
66	(A90)	580	(B70)	5

67	(A95)	610	· (B37)	3
68	(A97)	620	(B10)	12
69	(A30)	600	(A33)	10
70	(A75)	550	(A48)	15
71	(B6)	590	(A94)	17
72	(B8)	570	(A96)	7
73	(B3)	560	(B9)	6
74	(B5)	550	(B81)	7

以上の実施例から明らかであるように、得られた有機EL素子は発光効率、発 光輝度の向上と長寿命化を達成するものであり、併用される発光材料、ドーピン グ材料、正孔注入材料、電子注入材料、増感剤、樹脂、電極材料等および素子作 製方法を限定するものではない。

本願の開示は、2001年12月3日に出願された特願2001-36803 6号および2002年1月28日に出願された特願2002-18009号に記載の主題と関連しており、それらの開示内容は引用によりここに援用される。

既に述べられたもの以外に、本発明の新規かつ有利な特徴から外れることなく、 上記の実施形態に様々な修正や変更を加えてもよいことに注意すべきである。従って、そのような全ての修正や変更は、添付の請求の範囲に含まれることが意図 されている。

15

10

請求の範囲

1. ペリレン環を有する化合物(A)とジケトピロロピロール骨格を有する 化合物(B)とを含む有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。

- 5 2. 前記化合物 (A) の固体膜の蛍光スペクトルのピーク波長が550nm 以上である請求項1記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
 - 3. 前記化合物(A)が、ペリレン環に、置換基として置換もしくは未置換のアミノ基を有する化合物である請求項1または2記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
- 4. 前記化合物(A)が、ペリレン環に、置換基として置換もしくは未置換のアミノ基を2~4個有する化合物である請求項3記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。

- 5. 前記化合物(A)が、ペリレン環に、置換基として置換もしくは未置換のアミノ基を1個のみ有する化合物である請求項3記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
- 6. 前記アミノ基がジアリールアミノ基である請求項3~5のいずれか1項 記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
- 7. 前記化合物(B)が、赤色蛍光を有する化合物である請求項1~6のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
- 20 8. 前記化合物(B)が、下記一般式[I]で表されるジケトピロロピロール骨格を有するジアミン化合物である請求項1~7のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。

(式中、R¹~R6は、それぞれ独立に水素原子、置換もしくは未置換のアルキル 基またはアリール基(環中に複素原子を有してもよい)を表す。A r¹ およびA r² は、それぞれ独立に置換もしくは未置換のアリール基(環中に複素原子を有 してもよい)を表す。X¹ およびX² は、それぞれ独立にO、S、Se、NE¹ ま たはCE²E³を表し、E¹は電子吸引性基を表し、E²およびE³は水素原子または 置換基を表すが少なくともどちらか一方は電子吸引性基を表す。)

5

- 9. 前記化合物(A)と化合物(B)の合計量に対し前記化合物(A)の含有量が50~99.999重量%であり、前記化合物(B)の含有量が0.001~50重量%である請求項1~8のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
- 10. 以下の特性を有する化合物(C)と化合物(D)とを含む有機エレクトロルミネセンス素子用組成物:
- (1) 化合物 (C): 固体膜の蛍光スペクトルのピーク波長が550nm以上である化合物;
 - (2) 化合物 (D): 前記化合物 (C) に対し5重量%含有させた固体膜の500~800 nmの蛍光スペクトル領域における600 nm以下の波長部分の占める面積が全体の20%以下である化合物。
- 11. 前記化合物(D)が、前記面積が全体の5%以下である化合物である請 20 求項10記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
 - 12. 前記化合物 (C) と化合物 (D) の合計量に対し前記化合物 (C) の含有量が50~99.99重量%であり、前記化合物 (D) の含有量が0.00

1~50重量%である請求項10または11記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。

- 13. 前記化合物(C) および化合物(D) のうちの少なくとも一方がペリレン環を有する化合物(A) である請求項10~12のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
- 14. 前記化合物(A)が、ペリレン環に、置換基として置換もしくは未置換のアミノ基を有する化合物である請求項13記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。
- 15. 前記化合物(C) および化合物(D) のうちの少なくとも一方がジケト 10 ピロロピロール骨格を有する化合物(B) である請求項10~14のいずれか1 項記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物。

5

15

- 16. 陽極と陰極とからなる一対の電極と、前記電極間に形成された発光層を含む一層以上の有機層とを含む有機エレクトロルミネセンス素子であって、前記有機層のうちの少なくとも一層が請求項1~9のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物からなる層である有機エレクトロルミネセンス素子。
- 17. 前記有機エレクトロルミネセンス素子用組成物を含む層が前記発光層である請求項16記載の有機エレクトロルミネセンス素子。
- 18. 陽極と陰極とからなる一対の電極と、前記電極間に形成された少なくと 50 も一層の発光層とを含む有機エレクトロルミネセンス素子であって、前記発光層 のうちの少なくとも一層が請求項10~15のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセンス素子用組成物からなる層である有機エレクトロルミネセンス素子。
 - 19. 前記陰極と前記発光層との間に形成された少なくとも一層の電子注入層をさらに含む請求項16~18のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセンス素子。
 - 20. 前記陽極と前記発光層との間に形成された少なくとも一層の正孔注入層をさらに含む請求項16~19のいずれか1項記載の有機エレクトロルミネセン

ス素子。

FIG.1A

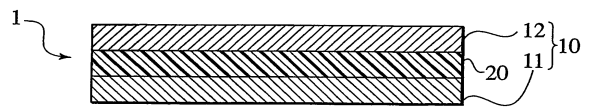


FIG.1B

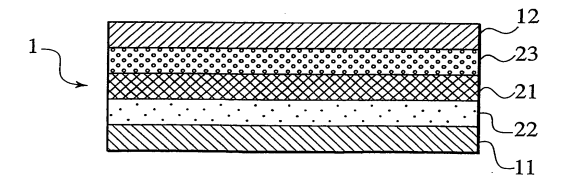
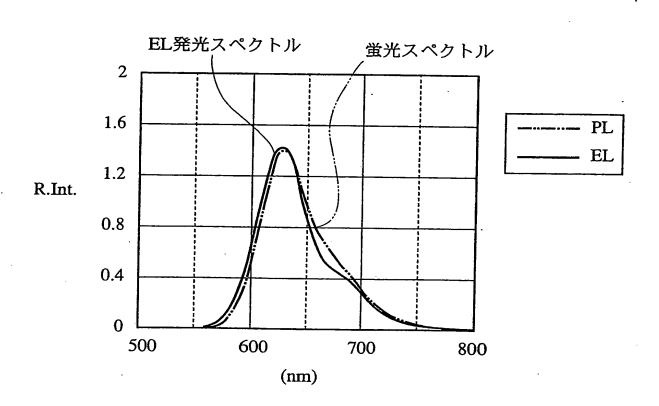


FIG.2



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP02/12592

	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C09K11/06, H05B33/14				
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both n	ational classification and IPC			
B. FIELD	S SEARCHED				
Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C09K11/06, H05B33/14				
	tion searched other than minimum documentation to th				
Electronic d	lata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, seal	rch terms useu)		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	·			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
A X	EP 965629 A1 (TOYO INK MFG. 22 December, 1999 (22.12.99) & JP 2001-11031 A	CO., LTD.),	1-9 10-14,16-20		
A X	EP 1087006 A1 (CIBA SPECIALTY CHEMICALS HOLDING 1-9 10-12,15-20 28 March, 2001 (28.03.01), & JP 2001-139940 A				
A X	US 5529853 A (SANYO ELECTRIC 25 June, 1996 (25.06.96), & JP 6-322362 A	1-9 10-12,16-20			
A X	JP 2001-213866 A (Kuraray Co 07 August, 2001 (07.08.01), Claims; Par. No. [0031] (Family: none)	1-9 10-12,16-20			
× Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
"A" docume consider date "L" docume cited to special docume means docume than the	considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "U" understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or particular relevance; the claimed invention cannot be document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or				
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Facsimile No. Authorized officer Telephone No.					

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

International application No.
PCT/JP02/12592

C (Continua	ation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A X	JP 11-329733 A (Director General, Agency of Industrial Science and Technology), 30 November, 1999 (30.11.99), Claims; Par. No. [0032]; example 1; Fig. 1 (Family: none)	1-9 10-12,16-20
A X	<pre>JP 2001-257077 A (Toray Industries, Inc.), 21 September, 2001 (21.09.01), Claims; Par. No. [0033] (Family: none)</pre>	1-9 10-12,15-20
A	JP 2001-176664 A (NEC Corp.), 29 June, 2001 (29.06.01), & US 2002/0034654 A1	1-20
A	JP 2000-133457 A (Mitsui Chemicals, Ltd.), 12 May, 2000 (12.05.00), Claims; Par. No. [0063] (Family: none)	1-20
·		
·		
	·	
	•	

	国際調査報告	国際出願番号 PCT/JP0	2/12592
A. 発明の原	属する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
Int. C	1' C09K11/06, H05B33/1	4	
B. 調査を行	テった分野		
	最小限資料(国際特許分類(IPC))		
Int. C	1' C09K11/06, H05B33/1	4	
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの	•	
·			
		·	
国際調査で使用		調査に使用した用語)	
		•	
こ 期連ナス			
C. 関連する 引用文献の	2 に 部 の り 4 で 公 文 田人		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Α	EP 965629 A1 (TOYO IN	X MFG. CO., LTD) 1999. 12. 22	1~9
X	&JP 2001-11031 A		10-14, 16-20
^	EP 1087006 A1 (CIBA S	PROCESS TO CHEMICALS HOLDING	1~9
A X	INC.)2001.03.28 & JP 2001		10-12, 15-20
A	1110.72001.00.20 & 3 1 2 0 0 1	100040 11	10 12, 10 20
Α	US 5529853 A (SANYO EL	ECTRIC CO., LTD) 1996. 06. 25	1~9
X	&JP 6-322362 A		10-12, 16-20
X C欄の続き	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	川紙を参照。
* 引用文献σ		の日の後に公表された文献	
	重のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表	
もの 「E」国際出願	毎日前の出願または特許であるが、国際出願日	出願と矛盾するものではなく、 の理解のために引用するもの	発明の原理又は埋論
以後に公	表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、	
	:張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行は他の特別な理由を確立するために引用する	の新規性又は進歩性がないと考。 「Y」特に関連のある文献であって、	
	祖由を付す)	上の文献との、当業者にとって	自明である組合せに
	: る開示、使用、展示等に言及する文献 日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	よって進歩性がないと考えられ「&」同一パテントファミリー文献	るもの
「」 国际田殿	HHI C、/- / 図/Li種ツ土灰ツ杏焼となる口顔	・公」四、ハノンドングミソー文献	
国際調査を完了	した日 04.03.03	国際調査報告の発送日	
···	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	18.03	3.03
国際調査機関の	名称及びあて先	特許庁審査官(権限のある職員)	4V 9279

渡辺 陽子

電話番号 03-3581-1101 内線 3483

日本国特許庁 (ISA/JP)

郵便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

		国际国際報告 ドビエノ JPU	27 12052
C (続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*		は、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A X	JP 2001-213866 A (株式: 特許請求の範囲、【0031】欄(ファ	会社クラレ)2001.08.07	1 ~ 9 10-12, 16-20
A X	JP 11-329733 A(工業技術) 求の範囲、【0032】欄、実施例1、図	院長)1999.11.30、特許請 1 (ファミリーなし)	1 ~ 9 10-12, 16-20
A X	JP 2001-257077 A (東レ 特許請求の範囲、【0033】欄(ファミ	株式会社)2001.09.21 リーなし)	1 ~ 9 10-12, 15-20
Α	JP 2001-176664 A (日本 29&US 2002/0034654 A	電気株式会社)2001.06. 1	1~20
Α	JP 2000-133457 A (三井 12、特許請求の範囲、【0063】欄(フ	化学株式会社)2000.05. ァミリーなし)	1~20
·.			
		·	